## PCI/EP 83/ USIUZ BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

1 6 SEP 2003

## **PRIORITY**

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



REC'D 2 6 SEP 2003 PCT WIPO

## Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

102 53 112.9

**Anmeldetag:** 

13. November 2002

Anmelder/Inhaber:

SunGene GmbH & Co. KGaA, Gatersleben/DE

Bezeichnung:

Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden in

genetisch veränderten Organismen

IPC:

C 12 N, C 12 P, A 01 H

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

> München, den 10. September 2003 **Deutsches Patent- und Markenamt** Der Präsident

> > leesch

Im Auftrag

Stanschus



Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden in genetisch veränderten Organismen

## Beschreibung

- Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden durch Kultivierung von genetisch veränderten Organismen, die im Vergleich zum Wildtyp eine veränderte Ketolase-Aktivität aufweisen, die genetisch veränderten Organismen, sowie deren Verwendung als Nahrungs- und Futtermittel und zur Herstellung von Ketocarotinoidextrakten.
- Carotinoide werden de novo in Bakterien, Algen, Pilzen und Pflanzen synthetisiert. Ketocarotinoide, also Carotinoide, die mindestens eine Keto-Gruppe enthalten, wie beispielsweise Astaxanthin, Canthaxanthin, Echinenon, 3-Hydroxyechinenon, 3'-Hydroxyechinenon, Adonirubin und Adonixanthin sind natürliche Antioxidantien und Pigmente, die von einigen Algen und Mikroorganismen als Sekundärmetabolite produziert werden.

Aufgrund ihrer farbgebenden Eigenschaften werden die Ketocarotinoide und insbesondere Astaxanthin als Pigmentierhilfsstoffe in der Tierernährung, insbesondere in der Forellen-, Lachs- und Shrimpszucht verwendet.

Die Herstellung von Astaxanthin erfolgt heutzutage größtenteils durch chemische Syntheseverfahren. Natürliche Ketocarotinoide, wie beispielsweise natürliches Astaxanthin, werden heutzutage in biotechnologischen Verfahren in kleinen Mengen durch Kultivierung von Algen, beispielsweise Haematococcus pluvialis oder durch Fermentation von gentechnologisch optimierten Mikroorg n und anschließender Isolierung gewonnen.

Ein wirtschaftliches biotechnologisches Verfahren zur Herstellung von natürlichen Ketocarotinoiden ist daher von großer Bedeutung.

Nukleinsäuren kodierend eine Ketolase und die entsprechenden Proteinsequenzen sind aus verschiedenen Organismen isoliert und annotiert worden, wie beispielsweise Nukleinsäuren kodierend eine Ketolase aus Agrobacterium aurantiacum (EP 735 137, Accession NO: D58420), aus Alcaligenes sp. PC-1 (EP 735137, Accession NO: D58422), Haematococcus pluvialis Flotow em. Wille und Haematoccus pluvialis, NIES-144 (EP 725137, WO 98/18910 und Lotan et al, FEBS Letters 1995, 364, 125-128, Accession NO: X86782 und D45881), Paracoccus marcusii (Accession NO: Y15112), Synechocystis sp. Strain PC6803 (Accession NO: NP\_442491), Bradyrhizobium sp. (Accession NO: AF218415) und Nostoc sp. PCC 7120 (Kaneko et al, DNA Res. 2001, 8(5), 205 - 213; Accession NO: AP003592, BAB74888).

30

35

EP 735 137 beschreibt die Herstellung von Xanthophyllen in Mikroorganismen, wie beispielsweise *E. coli* durch Einbringen von Ketolase-Genen (crtW) aus *Agrobacterium aurantiacum* oder *Alcaligenes sp. PC-1* in Mikroorganismen.

Aus EP 725 137, WO 98/18910, Kajiwara et al. (Plant Mol. Biol. 1995, 29, 343-352) und Hirschberg et al.(FEBS Letters 1995, 364, 125-128) ist es bekannt, Astaxanthin durch Einbringen von Ketolase-Genen aus *Haematococcus pluvialis* (crtW, crtO oder bkt) in *E. coli* herzustellen.

Hirschberg et al. (FEBS Letters 1997, 404, 129-134) beschreiben die Herstellung von Astaxanthin in *Synechococcus* durch Einbringen von Ketolase-Genen (crtO) aus *Haematococcus*pluvialis. Sandmann et al. (Photochemistry and Photobiology 2001, 73(5), 551-55) beschreiben
ein analoges Verfahren, das jedoch zur Herstellung von Canthaxanthin führt und nur Spuren
Astaxanthin liefert.

WO 98/18910 und Hirschberg et al. (Nature Biotechnology 2000, 18(8), 888-892) beschreiben die Synthese von Ketocarotinoiden in Nektarien von Tabakblüten durch Einbringen des Ketolase-Gens aus *Haematococcus pluvialis* (crtO) in Tabak.

WO 01/20011 beschreibt ein DNA Konstrukt zur Produktion von Ketocarotinolden, insbesondere
 Astaxanthin, in Samen von Ölsaatpflanzen wie Raps, Sonnenblume, Sojabohne und Senf unter Verwendung eines Samen-spezifischen Promotors und einer Ketolase aus *Haematococcus pluvialis*.

Alle im Stand der Technik beschriebenen Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden und insbesondere die beschriebenen Verfahren zur Herstellung von Astaxanthin weisen den Nachteil auf, daß die transgenen Organismen eine große Menge an hydroxylierten Nebenprodukten, wie beispielsweise Zeaxanthin und Adonixanthin liefern.

Der Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden durch Kultivierung von genetisch veränderten Organismen zur Verfügung zu stellen, bzw. weitere genetisch veränderte Organismen, die Ketocarotinoide herstellen, zur Verfügung zu stellen, die die vorstehend beschriebenen Nachteile des Standes der Technik in geringerem Maße oder nicht mehr aufweisen.

Demgemäß wurde ein Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden gefunden, indem man genetisch veränderte Organismen kultiviert, die im Vergleich zum Wildtyp eine veränderte Ketolase-Aktivität aufweisen und die veränderte Ketolase-Aktivität durch eine Ketolase verursacht wird, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität

20

35

von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

Die erfindungsgemäßen Organismen wie beispielsweise Mikroorganismen oder Pflanzen sind vorzugsweise als Ausgangsorganismen natürlicherweise in der Lage, Carotinoide wie beispielsweise  $\beta$ -Carotin oder Zeaxanthin herzustellen, oder können durch genetische Veränderung, wie beispielsweise Umregulierung von Stoffwechselwegen oder Komplementierung in die Lage versetzt werden, Carotinoide wie beispielsweise  $\beta$ -Carotin oder Zeaxanthin herzustellen.

Einige Organismen sind als Ausgangs- oder Wildtyporganismen bereits in der Lage, Ketocarotinoidewie beispielsweise Astaxanthin oder Canthaxanthin herzustellen. Diese Organismen, wie beispielsweise Haematococcus pluvialis, Paracoccus marcusii, Xanthophyllomyces dendrorhous, Bacillus circulans, Chlorococcum, Phaffia rhodozyma, Adonisröschen, Neochloris wimmeri, Protosiphon botryoides, Scotiellopsis oocystiformis, Scenedesmus vacuolatus, Chlorela zofingiensis, Ankistrodesmus braunii, Euglena sanguinea, Bacillus atrophaeus, Blakeslea weisen bereits als Ausgangs- oder Wildtyporganismus eine Ketolase-Aktivität auf.

In einer Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens werden daher als Ausgangsorganismen Organismen verwendet, die bereits als Wildtyp oder Ausgangsorganismus eine Ketolaseaktivität aufweisen. In dieser Ausführungsform bewirkt die genetische Veränderung eine Erhöhung der Ketolase-Aktivität im Vergleich zum Wildtyp oder Ausgangsorganismus.

Unter Ketolase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer Ketolase verstanden.

Unter einer Ketolase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, am, gegebenenfalls substituierten, β-lonon-Ring von Carotinoiden eine Keto-Gruppe einzuführen.

Insbesondere wird unter einer Ketolase ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, β-Carotin in Canthaxanthin umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter Ketolase–Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Ketolase umgesetzte Menge β-Carotin bzw. gebildete Menge Canthaxanthin verstanden.

Bei einer erhöhten Ketolase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Ketolase die umgesetzte Menge  $\beta$ -Carotin bzw. die gebildete Menge Canthaxanthin erhöht.

Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der Ketolase-Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, be-

vorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der Ketolase–Aktivität des Wildtyps.

Unter dem Begriff "Wildtyp" wird erfindungsgemäß der entsprechende Ausgangsorganismus verstanden.

Je nach Zusammenhang kann unter dem Begriff "Organismus" der Ausgangsorganismus (Wildtyp) oder ein erfindungsgemäßer, genetisch veränderter Organismus oder beides verstanden werden.

10

5

Vorzugsweise und insbesondere in Fällen, in denen der Organismus oder der Wildtyp nicht eindeutig zugeordnet werden kann, wird unter "Wildtyp" für die Erhöhung oder Verursachung der Ketolase-Aktivität, für die nachstehend beschriebene Erhöhung der Hydroxylase-Aktivität, für die nachstehend beschriebene Erhöhung der β-Cyclase-Aktivität und die Erhöhung des Gehalts an Ketocarotinoiden jeweils ein Referenzorganismus verstanden.

Dieser Referenzorganimus ist für Mikroorganismen, die bereits als Wildtyp eine Ketolase Aktivität aufweisen, vorzugsweise Haematococcus pluvialis.

20 Dieser Referenzorganismus ist für Mikroorganismen, die als Wildtyp keine Ketolase Aktivität aufweisen, vorzugsweise Blakeslea.

Dieser Referenzorganismus ist für Pflanzen, die bereits als Wildtyp eine Ketolase-Aktivität aufweisen, vorzugsweise *Adonis aestivalis, Adonis flammeus* oder *Adonis annuus*, besonders bevorzugt *Adonis aestivalis*.

25

Dieser Referenzorganismus ist für Pflanzen, die als Wildtyp keine Ketolase-Aktivität in Blütenblätter aufweisen, vorzugsweise *Tagetes erecta, Tagetes patula, Tagetes lucida, Tagetes* pringlei, *Tagetes palmeri, Tagetes minuta* oder *Tagetes campanulata*, besonders bevorzugt *Tagetes erecta*.

Die Bestimmung der Ketolase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Organismen und in Wildtyp- bzw. Referenzorganismen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

35

30

Die Bestimmung der Ketolase-Aktivität in Pflanzen- oder Mikroorganismenmaterial erfolgt in Anlehnung an die Methode von Frazer et al., (J. Biol. Chem. 272(10): 6128-6135, 1997). Die Ketolase-Aktivität in pflanzlichen oder Mikroorganismus-Extrakten wird mit den Substraten β-Carotin und Canthaxanthin in Gegenwart von Lipid (Sojalecithin) und Detergens (Natriumcholat)

20

30

35

bestimmt. Substrat/Produkt-Verhältnisse aus den Ketolase-Assays werden mittels HPLC ermittelt.

Die Erhöhung der Ketolase-Aktivität kann durch verschiedene Wege erfolgen, beispielsweise durch Ausschalten von hemmenden Regulationsmechanismen auf Translations- und Proteinebene oder durch Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, gegenüber dem Wildtyp, beispielsweise durch Induzierung des Ketolase-Gens durch Aktivatoren oder durch Einbringen von Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase, in den Organismus.

Unter Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, wird erfindungsgemäß in dieser Ausführungsform auch die Manipulation der Expression der Organismen eigenen endogenen Ketolasen verstanden. Dies kann beispielsweise durch Veränderung der Promotor DNA-Sequenz für Ketolase kodierende Gene erreicht werden. Eine solche Veränderung, die eine veränderte oder vorzugsweise erhöhte Expressionsrate mindestens eines endogenen Ketolase Gens zur Folge hat, kann durch Deletion oder Insertion von DNA Sequenzen erfolgen.

Es ist wie vorstehend beschrieben möglich, die Expression mindestens einer endogenen Ketolase durch die Applikation exogener Stimuli zu verändern. Dies kann durch besondere physiologische Bedingungen, also durch die Applikation von Fremdsubstanzen erfolgen.

Des weiteren kann eine erhöhte Expression mindestens eines endogenen Ketolase-Gens dadurch erzielt werden, dass ein im Wildtyporganismus nicht vorkommendes oder modifiziertes Regulatorprotein mit dem Promotor dieser Gene in Wechselwirkung tritt.

Solch ein Regulator kann ein chimäres Protein darstellen, welches aus einer DNA-Bindedomäne und einer Transkriptionsaktivator-Domäne besteht, wie beispielsweise in WO 96/06166 beschrieben.

In einer bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Erhöhung der Ketolase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp durch die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

In einer weiter bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, durch Einbringen von Nukleinsäuren, die Ketolasen kodieren, in die Organismen, wobei die Ketolasen die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleite-

20

25

30

35

20020636

te Sequenz enthalten, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

In den erfindungsgemäßen transgenen Organismen liegt also in dieser Ausführungsform gegenüber dem Wildtyp mindestens ein weiteres Ketolase-Gen vor, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

In dieser Ausführungsform weist der erfindungsgemäße genetisch veränderte Organismus dementsprechend mindestens eine exogene (=heterologe) Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, auf oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase, auf, wobei die Ketolasen die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz enthalten, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

In einer anderen, bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens werden als Ausgangsorganismen Organismen verwendet, die als Wildtyp keine Ketolaseaktivität aufweisen.

In dieser bevorzugten Ausführungsform verursacht die genetische Veränderung die Ketolase-Aktivität in den Organismen. Der erfindungsgemäße genetisch veränderte Organismus weist somit in dieser bevorzugten Ausführungsform im Vergleich zum genetisch nicht veränderten Wildtyp eine Ketolase-Aktivität auf und ist somit vorzugsweise in der Lage, transgen eine Ketolase zu exprimieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

In dieser bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Verursachung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, analog zu der vorstehend beschriebenen Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, vorzugsweise durch Einbringen von Nukleinsäuren, die Ketolasen kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist, in den Ausgangsorganismus.

Dazu kann in beiden Ausführungsformen prinzipiell jede Nukleinsäuren, die eine Ketolase kodiert, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität

25

35

von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist, verwendet werden.

Die Verwendung der erfindungsgemäßen Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase, führt im erfindungsgemäßen Verfahren überraschenderweise zu Ketocarotinoiden mit einer geringeren
Menge an hydroxylierten Nebenprodukten als bei der Verwendung der im Stand der Technik
verwendeten Ketolase-Gene.

Alle in der Beschreibung erwähnten Nukleinsäuren können beispielsweise eine RNA-, DNAoder cDNA-Sequenz sein.

Bei genomischen Ketolase-Sequenzen aus eukaryotischen Quellen, die Introns enthalten, sind für den Fall, dass der Wirtsorganismus nicht in der Lage ist oder nicht in die Lage versetzt werden kann, die entsprechenden Ketolase zu exprimieren, bevorzugt bereits prozessierte Nukleinsäuresequenzen wie die entsprechenden cDNAs zu verwenden.

Beispiele für Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase, und die entsprechenden Ketolasen, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist, die im erfindungsgemäßen Verfahren vorteilhaft verwendet werden können, sind beispielsweise Sequenzen aus

Nostoc sp. Strain PCC7120 (Accession NO: AP003592, BAB74888; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 1, Protein SEQ ID NO: 2),

Nostoc punctiforme ATTC 29133, Nukleinsäure: Acc.-No. NZ\_AABC01000195, Basenpaar 55,604 bis 55,392 (SEQ ID NO: 3); Protein: Acc.-No. ZP\_00111258 (SEQ ID NO: 4) (als putatives Protein annotiert) oder

Nostoc punctiforme ATTC 29133, Nukleinsäure: Acc.-No. NZ\_AABC01000196, Basenpaar 140,571 bis 139,810 (SEQ ID NO: 5), Protein: (SEQ ID NO: 6) (nicht annotiert),

Synechococcus sp. WH 8102, Nukleinsäure: Acc.-No. NZ\_AABD01000001, Basenpaar 1,354,725-1,355,528 (SEQ ID NO: 46), Protein: Acc.-No. ZP\_00115639 (SEQ ID NO: 47) (als putatives Protein annotiert),

oder von diesen Sequenzen abgeleitete Ketolasesequenzen wie beispielsweise

35

die Ketolasen der Sequenz SEQ ID NO: 8 oder 10 und die entsprechenden kodierenden Nukleinsäuresequenzen SEQ ID NO: 7 oder SEQ ID NO: 9, die beispielsweise durch Variation/Mutation aus der Sequenz SEQ ID NO: 4 bzw. SEQ ID NO: 3 hervorgehen,

- die Ketolasen der Sequenz SEQ ID NO: 12 oder 14 und die entsprechenden kodierenden Nukleinsäuresequenzen SEQ ID NO: 11 oder SEQ ID NO: 13, die beispielsweise durch Variation/Mutation aus der Sequenz SEQ ID NO: 6 bzw. SEQ ID NO: 5 hervorgehen, oder
- die Ketolasen der Sequenz SEQ ID NO: 49 oder 51 und die entsprechenden kodierenden Nukleinsäuresequenzen SEQ ID NO: 48 oder SEQ ID NO: 50, die beispielsweise durch Variation bzw. Mutation aus der Sequenz SEQ ID NO: 47 bzw. SEQ ID NO: 46 hervorgehen.
  - Weitere natürliche Beispiele für Ketolasen und Ketolase-Gene, die im erfindungsgemäßen Verfahren verwendet werden können, lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, durch Identitätsvergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der vorstehend beschriebenen Sequenzen SEQ ID NO: 2 leicht auffinden.
- Weitere natürliche Beispiele für Ketolasen und Ketolase-Gene lassen sich weiterhin ausgehend
   von den vorstehend beschriebenen Nukleinsäuresequenzen, insbesondere ausgehend von den
   Sequenzen SEQ ID NO: 1 aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz nicht
   bekannt ist, durch Hybridisierungstechniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.
- Die Hybridisierung kann unter moderaten (geringe Stringenz) oder vorzugsweise unter stringenten (hohe Stringenz) Bedingungen erfolgen.
  - Solche Hybridisierungsbedingungen sind beispielsweise bei Sambrook, J., Fritsch, E.F., Maniatis, T., in: Molecular Cloning (A Laboratory Manual), 2. Auflage, Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989, Seiten 9.31-9.57 oder in Current Protocols in Molecular Biology, John Wiley & Sons, N.Y. (1989), 6.3.1-6.3.6 beschrieben.
  - Beispielhaft können die Bedingungen während des Waschschrittes ausgewählt sein aus dem Bereich von Bedingungen begrenzt von solchen mit geringer Stringenz (mit 2X SSC bei 50\_C) und solchen mit hoher Stringenz (mit 0.2X SSC bei 50\_C, bevorzugt bei 65\_C) (20X SSC: 0,3 M Natriumcitrat, 3 M Natriumchlorid, pH 7.0).
  - Darüberhinaus kann die Temperatur während des Waschschrittes von moderaten Bedingungen bei Raumtemperatur, 22°C, bis zu stringenten Bedingungen bei 65°C angehoben werden.

Beide Parameter, Salzkonzentration und Temperatur, können gleichzeitig variiert werden, auch kann einer der beiden Parameter konstant gehalten und nur der andere variiert werden. Während der Hybridisierung können auch denaturierende Agenzien wie zum Beispiel Formamid oder SDS eingesetzt werden. In Gegenwart von 50 % Formamid wird die Hybridisierung bevorzugt bei 42°C ausgeführt.

Einige beispielhafte Bedingungen für Hybridisierung und Waschschritt sind infolge gegeben:

(1) Hybridiserungsbedingungen mit zum Beispiel

10

5

- (i) 4X SSC bei 65°C, oder
- (ii) 6X SSC bei 45°C, oder
- (ii) 0X 33C bei 43 C, 0dei
- (iii) 6X SSC bei 68°C, 100 mg/ml denaturierter Fischsperma-DNA, oder
- (iv) 6X SSC, 0.5 % SDS, 100 mg/ml denaturierte, fragmentierte Lachssperma-DNA bei 68°C, oder
- 20 (v) 6XSSC, 0.5 % SDS, 100 mg/ml denaturierte, fragmentierte Lachssperma-DNA, 50 % Formamid bei 42°C, oder
  - (vi) 50 % Formamid, 4X SSC bei 42\_C, oder
- 25 (vii) 50 % (vol/vol) Formamid, 0.1 % Rinderserumalbumin, 0.1 % Ficoli, 0.1 % Polyvinylpyrrolidon, 50 mM Natriumphosphatpuffer pH 6.5, 750 mM NaCl, 75 mM Natriumcitrat bei 42°C, oder
  - (viii) 2X oder 4X SSC bei 50°C (moderate Bedingungen), oder
- 30 (ix) 30 bis 40 % Formamid, 2X oder 4X SSC bei 42° (moderate Bedingungen).
  - (2) Waschschritte für jeweils 10 Minuten mit zum Beispiel
  - (i) 0.015 M NaCl/0.0015 M Natriumcitrat/0.1 % SDS bei 50°C, oder

35

(ii) 0.1X SSC bei 65°C, oder

25

- (iii) 0.1X SSC, 0.5 % SDS bei 68°C, oder
- (iv) 0.1X SSC, 0.5 % SDS, 50 % Formamid bei 42°C, oder
- 5 (v) 0.2X SSC, 0.1 % SDS bei 42°C, oder
  - (vi) 2X SSC bei 65°C (moderate Bedingungen).

In einer bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen Verfahren bringt man Nukleinsäuren ein, die eine Ketolase kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 2 oder
eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 50%, vorzugsweise mindestens 60%, vorzugsweise mindestens 65 %, vorzugsweise mindestens 70 %, bevorzugter mindestens 75 %, bevorzugter mindestens 80 %, bevorzugter mindestens 85 %, bevorzugter mindestens 90 %, bevorzugter mindestens 95 %, besonders bevorzugt mindestens 98 % auf Aminosäureebene mit der
Sequenz SEQ ID NO: 2 aufweist.

Dabei kann es sich um eine natürliche Ketolase-Sequenz handeln, die wie vorstehend beschrieben durch Identitätsvergleich der Sequenzen aus anderen Organismen gefunden werden kann oder um eine künstliche Ketolase-Sequenz, die ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 2 durch künstliche Variation, beispielsweise durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgewandelt wurde.

Unter dem Begriff "Substitution" ist in der Beschreibung der Austausch einer oder mehrerer Aminosäuren durch eine oder mehrere Aminosäuren zu verstehen. Bevorzugt werden sog. konservative Austausche durchgeführt, bei denen die ersetzte Aminosäure eine ähnliche Eigenschaft hat wie die ursprüngliche Aminosäure, beispielsweise Austausch von Glu durch Asp, Gln durch Asn, Val durch Ile, Leu durch Ile, Ser durch Thr.

Deletion ist das Ersetzen einer Aminosäure durch eine direkte Bindung. Bevorzugte Positionen für Deletionen sind die Termini des Polypeptides und die Verknüpfungen zwischen den einzelnen Proteindomänen.

Insertionen sind Einfügungen von Aminosäuren in die Polypeptidkette, wobei formal eine direkte Bindung durch ein oder mehrere Aminosäuren ersetzt wird.

Unter Identität zwischen zwei Proteinen wird die Identität der Aminosäuren über die jeweils gesamte Proteinlänge verstanden, insbesondere die Identität die durch Vergleich mit Hilfe der Vector NTI Suite 7.1 Software der Firma Informax (USA) unter Anwendung der Clustal Methode

(Higgins DG, Sharp PM. Fast and sensitive multiple sequence alignments on a microcomputer. Comput Appl. Biosci. 1989 Apr;5(2):151-1) unter Einstellung folgender Parameter berechnet wird:

5 Multiple alignment parameter:

Gap opening penalty 10 Gap extension penalty 10 Gap separation penalty range 8 Gap separation penalty off 10 % identity for alignment delay 40 Residue specific gaps off Hydrophilic residue gap off Transition weighing 0

Pairwise alignment parameter:

FAST algorithm on

20

25

30

K-tuple sizeGap penaltyWindow sizeNumber of best diagonals5

Unter einer Ketolase, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 2 aufweist, wird dementsprechend eine Ketolase verstanden, die bei einem Vergleich seiner Sequenz mit der Sequenz SEQ ID NO: 2, insbesondere nach obigen Programmlogarithmus mit obigem Parametersatz eine Identität von mindestens 42 % aufweist.

Beispielsweise weist nach obigen Programmlogarithmus mit obigem Parametersatz die Sequenz der Ketolase aus Nostoc punctiforme ATTC 29133 (SEQ ID NO: 4) mit der Sequenz der Ketolase aus Nostoc sp. Strain PCC7120 (SEQ ID NO: 2) eine Identität von 65% auf.

Die Sequenz der zweiten Ketolase aus *Nostoc punctiforme ATTC 29133* (SEQ ID NO: 6) weist mit der Sequenz der Ketolase aus *Nostoc sp. Strain PCC7120* (SEQ ID NO: 2) beispielsweise eine Identität von 58% auf.

35 Die Sequenz der Ketolase aus Synechococcus sp. WH 8102 (SEQ ID NO: 47) weist mit der Sequenz der Ketolase aus Nostoc sp. Strain PCC7120 (SEQ ID NO: 2) beispielsweise eine Identität von 44% auf.

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der Organismusspezifischen "codon usage" häufig verwendet werden. Die "codon usage" lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 1, in den Organismus ein.

10

5

Alle vorstehend erwähnten Ketolase-Gene sind weiterhin in an sich bekannter Weise durch chemische Synthese aus den Nukleotidbausteinen wie beispielsweise durch Fragmentkondensation einzelner überlappender, komplementärer Nukleinsäurebausteine der Doppelhelix herstellbar. Die chemische Synthese von Oligonukleotiden kann beispielsweise, in bekannter Weise, nach der Phosphoamiditmethode (Voet, Voet, 2. Auflage, Wiley Press New York, S. 896-897) erfolgen. Die Anlagerung synthetischer Oligonukleotide und Auffüllen von Lücken mithilfe des Klenow-Fragmentes der DNA-Polymerase und Ligationsreaktionen sowie allgemeine Klonierungsverfahren werden in Sambrook et al. (1989), Molecular cloning: A laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, beschrieben.

20

25

30

Die Sequenz der Ketolase aus *Nostoc sp. Strain PCC7120* (SEQ ID NO: 2) weist mit den Sequenzen der Ketolasen die in den Verfahren des Standes der Technik verwendet werden eine Identität von 39% (*Agrobacterium aurantiacum* (EP 735 137, Accession NO: D58420), 40% (*Alcaligenes sp. PC-1* (EP 735137, Accession NO: D58422) und 20 bis 21 % (*Haematococcus pluvialis Flotow em. Wille* und *Haematoccus pluvialis*, *NIES-144* (EP 725137, WO 98/18910 und Lotan et al, FEBS Letters 1995, 364, 125-128, Accession NO: X86782 und D45881) auf.

In einer bevorzugten Ausführungsform werden Organismen kultiviert, die gegenüber dem Wildtyp zusätzlich zur erhöhten Ketolase-Aktivität eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und/oder  $\beta$ -Cyclase-Aktivität aufweisen.

Unter Hydroxylase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer Hydroxylase verstanden.

Unter einer Hydroxylase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, am, gegebenenfalls substituierten, β-lonon-Ring von Carotinoiden eine Hydroxy-Gruppe einzuführen.

20

30

35

Insbesondere wird unter einer Hydroxylase ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, β-Carotin in Zeaxanthin oder Canthaxanthin in Astaxanthin umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter Hydroxylase–Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Hydroxylase umgesetzte Menge β-Carotin oder Canthaxanthin bzw. gebildete Menge Zeaxanthin oder Astaxanthin verstanden.

Bei einer erhöhten Hydroxylase–Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Hydroxylase die umgesetzte Menge β-Carotin oder Canthaxantin bzw. die gebildete Menge Zeaxanthin oder Astaxanthin erhöht.

Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der Hydroxylase–Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der Hydroxylase–Aktivität des Wildtyps.

Unter β-Cyclase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer β-Cyclase verstanden.

Unter einer β-Cyclase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, einen endständigen, linearen Rest von Lycopin in einen β-lonon-Ring zu überführen.

Insbesondere wird unter einer  $\beta$ -Cyclase ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist,  $\gamma$ -Carotin in  $\beta$ -Carotin umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter β-Cyclase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein β-Cyclase umgesetzte Menge γ-Carotin bzw. gebildete Menge β-Carotin verstanden.

Bei einer erhöhten  $\beta$ -Cyclase —Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein  $\beta$ -Cyclase die umgesetzte Menge an Lycopin bzw.  $\gamma$ -Carotin oder die gebildete Menge an  $\gamma$ -Carotin aus Lycopin bzw. die gebildete Menge an  $\beta$ -Carotin aus  $\gamma$ -Carotin erhöht.

Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der β-Cyclase–Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der β-Cyclase–Aktivität des Wildtyps.

30

Die Bestimmung der Hydroxylase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Organismen und in Wildtyp- bzw. Referenzorganismen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

- 5 Die Aktivität der Hydroxylase wird nach Bouvier et al. (Biochim. Biophys. Acta 1391 (1998), 320-328) in vitro bestimmt. Es wird zu einer bestimmten Menge an Organismusextrakt Ferredoxin, Ferredoxin-NADP Oxidoreductase, Katalase, NADPH sowie β-Carotin mit Mono- und Digalaktosylglyzeriden zugegeben.
- Besonders bevorzugt erfolgt die Bestimmung der Hydroxylase–Aktivität unter folgenden Bedingungen nach Bouvier, Keller, d'Harlingue und Camara (Xanthophyll biosynthesis: molecular and functional characterization of carotenoid hydroxylases from pepper fruits (Capsicum annuum L.; Biochim. Biophys. Acta 1391 (1998), 320-328):
  - Der in-vitro Assay wird in einem Volumen von 0.250 ml durchgeführt. Der Ansatz enthält 50 mM Kaliumphosphat (pH 7.6), 0.025 mg Ferredoxin von Spinat, 0.5 Einheiten Ferredoxin-NADP+ Oxidoreduktase von Spinat, 0.25 mM NADPH, 0.010 mg beta-Carotin (in 0.1 mg Tween 80 e-mulgiert), 0.05 mM einer Mischung von Mono- und Digalaktosylglyzeriden (1:1), 1 Einheit Katalyse, 200 Mono- und Digalaktosylglyzeriden (1:1), 0.2 mg Rinderserumalbumin und Organismusextrakt in unterschiedlichem Volumen. Die Reaktionsmischung wird 2 Stunden bei 30°C inkubiert. Die Reaktionsprodukte werden mit organischem Lösungsmittel wie Aceton oder Chloroform/Methanol (2:1) extrahiert und mittels HPLC bestimmt.
- Die Bestimmung der β-Cyclase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Organismen und in Wildtyp- bzw. Referenzorganismen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:
  - Die Aktivität der β-Cyclase wird nach Fraser und Sandmann (Biochem. Biophys. Res. Comm. 185(1) (1992) 9-15) in vitro bestimmt. Es werden zu einer bestimmten Menge an Organismusextrakt Kaliumphosphat als Puffer (pH 7.6), Lycopin als Substrat, Stromaprotein von Paprika, NADP+, NADPH und ATP zugegeben.
- Besonders bevorzugt erfolgt die Bestimmung der β-Cyclase –Aktivität unter folgenden Bedingungen nach Bouvier, d'Harlingue und Camara (Molecular Analysis of carotenoid cyclae inhibition; Arch. Biochem. Biophys. 346(1) (1997) 53-64):
  - Der in-vitro Assay wird in einem Volumen von 250 µl Volumen durchgeführt. Der Ansatz enthält 50 mM Kaliumphosphat (pH 7.6),unterschiedliche Mengen an Organismusextrakt, 20 nM Lyco-

20

25

30

35

20020636

pin, 250 μg an chromoplastidärem Stromaprotein aus Paprika, 0.2 mM NADP+, 0.2 mM NADPH und 1 mM ATP. NADP/NADPH und ATP werden in 10 ml Ethanol mit 1 mg Tween 80 unmittelbar vor der Zugabe zum Inkubationsmedium gelöst. Nach einer Reaktionszeit von 60 Minuten bei 30°C wird die Reaktion durch Zugabe von Chloroform/Methanol (2:1) beendet. Die in Chloroform extrahierten Reaktionsprodukte werden mittels HPLC analysiert.

Ein alternativer Assay mit radioaktivem Substrat ist beschrieben in Fraser und Sandmann (Biochem. Biophys. Res. Comm. 185(1) (1992) 9-15).

Die Erhöhung der Hydroxylase-Aktivität und/oder β-Cyclase-Aktivität kann durch verschiedene Wege erfolgen, beispielsweise durch Ausschalten von hemmenden Regulationsmechanismen auf Expressions- und Proteinebene oder durch Erhöhung der Genexpression von Nukleinsäuren, kodierend eine Hydroxylase, und/oder von Nukleinsäuren, kodierend eine β-Cyclase, gegenüber dem Wildtyp.

Die Erhöhung der Genexpression der Nukleinsäuren, kodierend eine Hydroxylase, und/oder die Erhöhung der Genexpression der Nukleinsäure, kodierend eine β-Cyclase, gegenüber dem Wildtyp kann ebenfalls durch verschiedene Wege erfolgen, beispielsweise durch Induzierung des Hydroxylase-Gens und/oder β-Cyclase-Gens durch Aktivatoren oder durch Einbringen von einer oder mehrerer Hydroxylase-Genkopien und/oder β-Cyclase-Genkopien, also durch Einbringen mindestens einer Nukleinsäure, kodierend eine Hydroxylase, und/oder mindestens einer Nukleinsäure, kodierend eine β-Cyclase, in den Organismus.

Unter Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Hydroxylase und/oder  $\beta$ -Cyclase, wird erfindungsgemäß auch die Manipulation der Expression der Organismus eigenen endogenen Hydroxylase und/oder  $\beta$ -Cyclase verstanden.

Dies kann beispielsweise durch Veränderung der Promotor DNA-Sequenz für Hydroxylasen und/oder β-Cyclasen kodierende Gene erreicht werden. Eine solche Veränderung, die eine erhöhte Expressionsrate des Gens zur Folge hat, kann beispielsweise durch Deletion oder Insertion von DNA Sequenzen erfolgen.

Es ist, wie vorstehend beschrieben, möglich, die Expression der endogenen Hydroxylase und/oder β-Cyclase durch die Applikation exogener Stimuli zu verändern. Dies kann durch besondere physiologische Bedingungen, also durch die Applikation von Fremdsubstanzen erfolgen.

30

35

Des weiteren kann eine veränderte bzw. erhöhte Expression eines endogenen Hydroxylaseund/oder β-Cyclase-Gens dadurch erzielt werden, dass ein im nicht transformierten Organismus nicht vorkommendes Regulator-Protein mit dem Promotor dieses Gens in Wechselwirkung tritt.

Solch ein Regulator kann ein chimäres Protein darstellen, welches aus einer DNA-Bindedomäne und einer Transkriptionsaktivator-Domäne besteht, wie beispielsweise in WO 96/06166 beschrieben.

In einer bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Hydroxylase, und/oder die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine β-Cyclase, durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure, kodierend eine Hydroxylase, und/oder durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure, kodierend eine β-Cyclase, in den Organismus.

Dazu kann prinzipiell jedes Hydroxylase–Gen bzw. jedes  $\beta$ -Cyclase-Gen, also jede Nukleinsäure, die eine Hydroxylase und jede Nukleinsäure, die eine  $\beta$ -Cyclase kodiert, verwendet werden.

Bei genomischen Hydroxylase-bzw. β-Cyclase-Nukleinsäure-Sequenzen aus eukaryotischen Quellen, die Introns enthalten, sind für den Fall, dass der Wirtsorganismus nicht in der Lage ist oder nicht in die Lage versetzt werden kann, die entsprechende Hydroxylase bzw. β-Cyclase zu exprimieren, bevorzugt bereits prozessierte Nukleinsäuresequenzen, wie die entsprechenden cDNAs, zu verwenden.

Ein Beispiel für ein Hydroxylase-Gen ist eine Nukleinsäure, kodierend eine Hydroxylase, aus

Haematococcus pluvialis, Accession AX038729, WO 0061764); (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 15,

Protein: SEQ ID NO: 16).

Ein Beispiel für ein β-Cyclase-Gen ist eine Nukleinsäure, kodierend eine β-Cyclase aus Tomate (Accession X86452).(Nukleinsäure: SEQ ID NO: 17, Protein: SEQ ID NO: 18).

In den erfindungsgemäßen bevorzugten transgenen Organismen liegt also in dieser bevorzugten Ausführungsform gegenüber dem Wildtyp mindestens ein weiteres Hydroxylase–Gen und/oder β-Cyclase-Gen vor.

In dieser bevorzugten Ausführungsform weist der genetisch veränderte Organismus beispielsweise mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend eine Hydroxylase, oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine Hydroxylase und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend eine β-Cyclase, oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine  $\beta$ -Cyclase, auf.

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als Hydroxylase-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 16 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70%, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 16, und die die enzymatische Eigenschaft einer Hydroxylase aufweisen.

10

Weitere Beispiele für Hydroxylasen und Hydroxylase-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SEQ ID. NO: 16 leicht auffinden.

15

Weitere Beispiele für Hydroxylasen und Hydroxylase-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 15 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

20

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der Hydroxylase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der Hydroxylase der Sequenz SEQ ID NO: 16.

25

30

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

Bevorzugt werden dafür solche Kodons verwendet, die entsprechend des Organismusspezifischen "codon usage" häufig verwendet werden. Dieser "codon usage" lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ. ID. NO: 15, in den Organismus ein.

35

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als  $\beta$ -Cyclase-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 18 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Amino-

säuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70 %, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 18, und die die enzymatische Eigenschaft einer β-Cyclase aufweisen.

5

Weitere Beispiele für β-Cyclasen und β-Cyclase-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SEQ ID NO: 18 leicht auffinden.

10

Weitere Beispiele für β-Cyclasen und β-Cyclase-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 17 aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.



In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der β-Cyclase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der β-Cyclase der Sequenz SEQ. ID. NO: 18.

20

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

25

Bevorzugt werden dafür solche Kodons verwendet, die entsprechend des Organismusspezifischen "codon usage" häufig verwendet werden. Dieser "codon usage" lässt sich anhand von Computerauswertungen andere hekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ. ID. NO: 17 in den Organismus ein.

30

35

Alle vorstehend erwähnten Hydroxylase-Gene oder β-Cyclase-Gene sind weiterhin in an sich bekannter Weise durch chemische Synthese aus den Nukleotidbausteinen wie beispielsweise durch Fragmentkondensation einzelner überlappender, komplementärer Nukleinsäurebausteine der Doppelhelix herstellbar. Die chemische Synthese von Oligonukleotiden kann beispielsweise, in bekannter Weise, nach der Phosphoamiditmethode (Voet, Voet, 2. Auflage, Wiley Press New York, Seite 896-897) erfolgen. Die Anlagerung synthetischer Oligonukleotide und Auffüllen von Lücken mithilfe des Klenow-Fragmentes der DNA-Polymerase und Ligationsreaktionen sowie allgemeine Klonierungsverfahren werden in Sambrook et al. (1989), Molecular cloning: A

laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, beschrieben.

Besonders bevorzugt werden im erfindungsgemäßen Verfahren genetisch veränderte Organismen mit folgende Kombinationen genetischer Veränderungen verwendet:

5

Genetisch veränderte Organismen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Organismen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte

10 Ketolase-Aktivität und eine erhöhte β-Cyclase-Aktivität aufweisen und

genetisch veränderte Organismen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und eine erhöhte β-Cyclase-Aktivität aufweisen.

aufweisen.

Die Herstellung dieser genetisch veränderten Organismen kann, wie nachstehend beschrieben, beispielsweise durch Einbringen einzelner Nukleinsäurekonstrukte (Expressionskassetten) oder

durch Einbringen von Mehrfachkonstrukten erfolgen, die bis zu zwei oder drei der beschriebe-

nen Aktivitäten enthalten.

20

Unter Organismen werden erfindungsgemäß vorzugsweise Organismen verstanden, die als Wildtyp- oder Ausgangsorganismen natürlicherweise oder durch genetische Komplementierung und/oder Umregulierung der Stoffwechselwege in der Lage sind, Carotinoide, insbesondere β-Carotin und/oder Zeaxanthin und/oder Neoxanthin und/oder Violaxanthin und/oder Lutein herzustellen.

25

Weiter bevorzugte Organismen weisen als Wildtyp- oder Ausgangsorganismen bereits eine Hydroxylase-Aktivität auf und sind somit als Wildtyp- oder Ausgangsorganismen in der Lage, Zeaxanthin herzustellen.

30

Bevorzugte Organismen sind Pflanzen oder Mikroorganismen, wie beispielsweise Bakterien, Hefen, Algen oder Pilze.

35

Als Bakterien können sowohl Bakterien verwendet werden, die aufgrund des Einbringens von Genen der Carotinoidbiosynthese eines Carotinoid-produzierenden Organismus in der Lage sind, Xanthophylle zu synthetisieren, wie beispielsweise Bakterien der Gattung *Escherichia*, die beispielsweise crt-Gene aus *Erwinia* enthalten, als auch Bakterien, die von sich aus in der Lage sind, Xanthophylle zu synthetisieren wie beispielsweise Bakterien der Gattung *Erwinia*, *Agrobacterium*, *Flavobacterium*, *Alcaligenes*, *Paracoccus*, *Nostoc* oder Cyanobakterien der Gattung

Synechocystis.

5

20

25

30

35

Bevorzugte Bakterien sind Escherichia coli, Erwinia herbicola, Erwinia uredovora, Agrobacterium aurantiacum, Alcaligenes sp. PC-1, Flavobacterium sp. strain R1534, das Cyanobacterium Synechocystis sp. PCC6803, Paracoccus marcusii oder Paracoccus carotinifaciens.

Bevorzugte Hefen sind Candida, Saccharomyces, Hansenula, Pichia oder Phaffia. Besonders bevorzugte Hefen sind Xanthophyllomyces dendrorhous oder Phaffia rhodozyma.

Bevorzugte Pilze sind Aspergillus, Trichoderma, Ashbya, Neurospora, Blakeslea, Phycomyces, Fusarium oder weitere in Indian Chem. Engr. Section B. Vol. 37, No. 1, 2 (1995) auf Seite 15, Tabelle 6 beschriebene Pilze.

Bevorzugte Algen sind Grünalgen, wie beispielsweise Algen der Gattung *Haematococcus*, *Phaedactylum tricomatum*, *Volvox* oder *Dunaliella*. Besonders bevorzugte Algen sind *Haematococcus puvialis* oder *Dunaliella bardawil*.

Weitere brauchbare Mikroorganismen und deren Herstellung zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens sind beispielsweise aus der DE-A-199 16 140 bekannt, worauf hiermit Bezug genommen wird.

Besonders bevorzugte Pflanzen sind Pflanzen ausgewählt aus den Familien Ranunculaceae, Berberidaceae, Papaveraceae, Cannabaceae, Rosaceae, Fabaceae, Linaceae, Vitaceae, Brassicaceae, Cucurbitaceae, Primulaceae, Caryophyllaceae, Amaranthaceae, Gentianaceae, Geraniaceae, Caprifoliaceae, Oleaceae, Tropaeolaceae, Solanaceae, Scrophulariaceae, Asteraceae, Liliaceae, Amaryllidaceae, Poaceae, Orchidaceae, Malvaceae, Illiaceae oder Lamiaceae.

Ganz besonders bevorzugte Pflanzen sind ausgewählt aus der Gruppe der Pflanzengattungen Marigold, Tagetes errecta, Tagetes patula, Acacia, Aconitum, Adonis, Arnica, Aquilegia, Aster, Astragalus, Bignonia, Calendula, Caltha, Campanula, Canna, Centaurea, Cheiranthus, Chrysanthemum, Citrus, Crepis, Crocus, Curcurbita, Cytisus, Delonia, Delphinium, Dianthus, Dimorphotheca, Doronicum, Eschscholtzia, Forsythia, Fremontia, Gazania, Gelsemium, Genista, Gentiana, Geranium, Gerbera, Geum, Grevillea, Helenium, Helianthus, Hepatica, Heracleum, Hisbiscus, Heliopsis, Hypericum, Hypochoeris, Impatiens, Iris, Jacaranda, Kerria, Laburnum, Lathyrus, Leontodon, Lilium, Linum, Lotus, Lycopersicon, Lysimachia, Maratia, Medicago, Mimulus, Narcissus, Oenothera, Osmanthus, Petunia, Photinia, Physalis, Phyteuma, Potentilla, Pyracantha, Ranunculus, Rhododendron, Rosa, Rudbeckia, Senecio, Silene, Silphium, Sinapsis, Sorbus, Spartium, Tecoma, Torenia, Tragopogon, Trollius, Tropaeolum, Tulipa, Tussilago, Ulex, Viola oder Zinnia, besonders bevorzugt ausgewählt aus der Gruppe der Pflanzengattungen Ma-

20

25

30

35

rigold, Tagetes erecta, Tagetes patula, Lycopersicon, Rosa, Calendula, Physalis, Medicago, Helianthus, Chrysanthemum, Aster, Tulipa, Narcissus, Petunia, Geranium, Tropaeolum oder Adonis.

Im erfindungsgemäßen Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden wird vorzugsweise dem Kultivierungsschritt der genetisch veränderten Organismen ein Ernten der Organismen und weiter bevorzugt zusätzlich ein Isolieren von Ketocarotinoiden aus den Organismen angeschlossen.

Das Ernten der Organismen erfolgt in an sich bekannter Weise dem jeweiligen Organismus entsprechend. Mikroorganismen, wie Bakterien, Hefen, Algen oder Pilze oder Pflanzenzellen, die durch Fermentation in flüßigen Nährmedien kultiviert werden, können beispielsweise durch Zentrifugieren, Dekantieren oder Filtrieren abgetrennt werden. Pflanzen werden in an sich bekannter Weise auf Nährböden gezogen und entsprechend geerntet.

Die Kultivierung der genetisch veränderten Mikroorganismen erfolgt bevorzugt in Gegenwart von Sauerstoff bei einer Kultivierungstemperatur von mindestens etwa 20°C, wie z.B. 20°C bis 40°C, und einem pH-Wert von etwa 6 bis 9. Bei genetisch veränderten Mikroorganismen erfolgt vorzugsweise zunächst die Kultivierung der Mikroorganismen in Gegenwart von Sauerstoff und in einem Komplexmedium, wie z.B. TB- oder LB- Medium bei einer Kultivierungstemperatur von etwa 20 °C oder mehr, und einem pH-Wert von etwa 6 bis 9, bis eine ausreichende Zeildichte erreicht ist. Um die Oxidationsreaktion besser steuern zu können, bevorzugt man die Verwendung eines induzierbaren Promotors. Die Kultivierung wird nach Induktion der Ketolaseexpression in Gegenwart von Sauerstoff, z.B. 12 Stunden bis 3 Tage, fortgesetzt.

Die Isolierung der Ketocarotinoide aus der geernteten Biomasse erfolgt in an sich bekannter Weise, beispielsweise durch Extraktion und gegebenenfalls weiterer chemische oder physikalischer Reinigungsprozesse, wie beispielsweise Fällungsmethoden, Kristallographie, thermische Trennverfahren, wie Rektifizierverfahren oder physikalische Trennverfahren, wie beispielsweise Chromatographie.

Wie nachstehend erwähnt, können die Ketocarotinoide in den erfindungsgemäßen, genetisch veränderten Pflanzen vorzugsweise in verschiedenen Pflanzengeweben, wie beispielsweise Samen, Blätter, Früchte, Blüten, insbesondere in Blütenblättern spezifisch hergestellt werden.

Die Isolierung von Ketocarotinoiden aus den geernteten Blütenblättern erfolgt in an sich bekannter Weise, beispielsweise durch Trocknung und anschließender Extraktion und gegebenenfalls weiterer chemischer oder physikalischer Reinigungsprozesse, wie beispielsweise Fällungsmethoden, Kristallographie, thermische Trennverfahren, wie Rektifizierverfahren oder physikalische Trennverfahren, wie beispielsweise Chromatographie. Die Isolierung von Ketocarotinoiden aus

den Blütenblättern erfolgt beispielsweise bevorzugt durch organische Lösungsmittel wie Aceton, Hexan, Ether oder tert.-Methylbutylether.

Weitere Isolierverfahren von Ketocarotinoiden, insbesondere aus Blütenblättern, sind beispielsweise in Egger und Kleinig (Phytochemistry (1967) 6, 437-440) und Egger (Phytochemistry (1965) 4, 609-618) beschrieben.

Vorzugsweise sind die Ketocarotinoide ausgewählt aus der Gruppe Astaxanthin, Canthaxanthin, Echinenon, 3-Hydroxyechinenon, 3'-Hydroxyechinenon, Adonirubin und Adonixanthin.

Ein besonders bevorzugtes Ketocarotinoid ist Astaxanthin.

Je nach verwendetem Organismus fallen die Ketocarotinoide in freier Form oder als Fettsäureester an.

In Blütenblättern von Pflanzen fallen die Ketocarotinlide im erfindungsgemäßen Verfahren in Form ihrer Mono- oder Diester mit Fettsäuren an. Einige nachgewiesene Fettsäuren sind z.B. Myristinsäure, Palmitinsäure, Stearinsäure, Ölsäure, Linolensäure, und Laurinsäure (Kamata und Simpson (1987) Comp. Biochem. Physiol. Vol. 86B(3), 587-591).

Die Herstellung der Ketocarotinoide kann in der ganzen Pflanze oder in einer bevorzugten Ausführungsform spezifisch in Pflanzengeweben, die Chromoplasten enthalten, erfolgen. Bevorzugte Pflanzengewebe sind beispielsweise Wurzeln, Samen, Blätter, Früchte, Blüten und insbesondere Nektarien und Blütenblätter, die auch Petalen bezeichnet werden.

In einer besonderes bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen Verfahrens verwendet man genetisch veränderte Pflanzen, die in Blüten die höchste Expressionsrate einer Ketolase aufweisen.

Vorzugsweise wird dies dadurch erreicht, dass die Genexpression der Ketolase unter Kontrolle eines blütenspezifischen Promotors erfolgt. Beispielsweise werden dazu die vorstehend beschriebenen Nukleinsäuren, wie nachstehend ausführlich beschrieben, in einem Nukleinsäurekonstrukt funktionell verknüpft mit einem blütenspezifischen Promotor in die Pflanze eingebracht.

In einer weiteren, besonderes bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen Verfahrens verwendet man genetisch veränderte Pflanzen, die in Früchten die höchste Expressionsrate einer Ketolase aufweisen.

15

10

25

20

35

30

Vorzugsweise wird dies dadurch erreicht, dass die Genexpression der Ketolase unter Kontrolle eines fruchtspezifischen Promotors erfolgt. Beispielsweise werden dazu die vorstehend beschriebenen Nukleinsäuren, wie nachstehend ausführlich beschrieben, in einem Nukleinsäurekonstrukt funktionell verknüpft mit einem fruchtspezifischen Promotor in die Pflanze eingebracht.

5

In einer weiteren, besonderes bevorzugten, Ausführungsform der erfindungsgemäßen Verfahrens verwendet man genetisch veränderte Pflanzen, die in Samen die höchste Expressionsrate einer Ketolase aufweisen.

Vorzugsweise wird dies dadurch erreicht, dass die Genexpression der Ketolase unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors erfolgt. Beispielsweise werden dazu die vorstehend beschriebenen Nukleinsäuren, wie nachstehend ausführlich beschrieben, in einem Nukleinsäurekonstrukt funktionell verknüpft mit einem samenspezifischen Promotor in die Pflanze einge-

bracht.

Das Targeting in die Chromplasten erfolgt durch ein funktionell verknüpftes plastidäres Transitpeptid.

20

Im folgenden wird exemplarisch die Herstellung genetisch veränderter Pflanzen mit erhöhter oder verursachter Ketolase-Aktivität beschrieben. Die Erhöhung weiterer Aktivitäten, wie beispielsweise der Hydroxylase-Aktivität und/oder der β-Cyclase-Aktivität kann analog unter Verwendung von Nukleinsäuresequenzen, kodierend eine Hydroxylase bzw. β-Cyclase anstelle von Nukleinsäuresequenzen, kodierend eine Ketolase, erfolgen. Die Transformation kann bei den Kombinationen von genetischen Veränderungen einzeln oder durch Mehrfachkonstrukte erfolgen.

25

30

Die Herstellung der transgenen Pflanzen erfolgt vorzugsweise durch Transformation der Ausgangspflanzen, mit einem Nukleinsäurekonstrukt, das die vorstehend beschriebenen Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase enthält, die mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Pflanzen gewährleisten.

n

Diese Nukleinsäurekonstrukte, in denen die kodierende Nukleinsäuresequenz mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Pflanzen gewährleisten, werden im folgenden auch Expressionskassetten genannt.

35

Vorzugsweise enthalten die Regulationssignale einen oder mehrere Promotoren, die die Transkription und Translation in Pflanzen gewährleisten.

20

25

30

35

Die Expressionskassetten beinhalten Regulationssignale, also regulative Nukleinsäuresequenzen, welche die Expression der kodierenden Sequenz in der Wirtszelle steuern. Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform umfasst eine Expressionskassette stromaufwärts, d.h. am 5'- Ende der kodierenden Sequenz, einen Promotor und stromabwärts, d.h. am 3'-Ende, ein Polyadenylierungssignal und gegebenenfalls weitere regulatorische Elemente, welche mit der dazwischenliegenden kodierenden Sequenz für mindestens eines der vorstehend beschriebenen Gene operativ verknüpft sind. Unter einer operativen Verknüpfung versteht man die sequenzielle Anordnung von Promotor, kodierender Sequenz, Terminator und ggf. weiterer regulativer Elemente derart, das jedes der regulativen Elemente seine Funktion bei der Expression der kodierenden Sequenz bestimmungsgemäß erfüllen kann.

Im folgenden werden beispielhaft die bevorzugten Nukleinsäurekonstrukte, Expressionskassetten und Vektoren für Pflanzen und Verfahren zur Herstellung von transgenen Pflanzen, sowie die transgenen Pflanzen selbst beschrieben.

Die zur operativen Verknüpfung bevorzugten, aber nicht darauf beschränkten Sequenzen, sind Targeting-Sequenzen zur Gewährleistung der subzellulären Lokalisation im Apoplasten, in der Vakuole, in Plastiden, im Mitochondrium, im Endoplasmatischen Retikulum (ER), im Zellkern, in Ölkörperchen oder anderen Kompartimenten und Translationsverstärkern wie die 5'- Führungssequenz aus dem Tabak-Mosaik-Virus (Gallie et al., Nucl. Acids Res. 15 (1987), 8693 -8711).

Als Promotor der Expressionskassette ist grundsätzlich jeder Promotor geeignet, der die Expression von Fremdgenen in Pflanzen steuern kann.

"Konstitutiver" Promotor meint solche Promotoren, die eine Expression in zahlreichen, bevorzugt allen, Geweben über einen größeren Zeitraum der Pflanzenentwicklung, bevorzugt zu allen Zeitpunkten der Pflanzenentwicklung, gewährleisten.

Vorzugsweise verwendet man insbesondere einen pflanzlichen Promotor oder einen Promotor, der einem Pflanzenvirus entstammt. Insbesondere bevorzugt ist der Promotor des 35S-Transkriptes des CaMV Blumenkohlmosaikvirus (Franck et al. (1980) Cell 21:285-294; Odell et al. (1985) Nature 313:810-812; Shewmaker et al. (1985) Virology 140:281-288; Gardner et al. (1986) Plant Mol Biol 6:221-228), der 19S CaMV Promotor (US 5,352,605; WO 84/02913; Benfey et al. (1989) EMBO J 8:2195-2202), den Triose-Phosphat Translokator (TPT) Promotor aus Arabidopsis thaliana Acc.-No. AB006698, Basenpaar 53242 bis 55281; das Gen beginnend ab bp 55282 ist mit "phosphate/triose-phosphate translocator" annotiert, oder den 34S Promoter aus Figwort mosaic virus Acc.-No. X16673, Basenpaar 1 bis 554.

PF 54058

10

20

25

30

35

Ein weiterer geeigneter konstitutiver Promotor ist der pds Promoter (Pecker et al. (1992) Proc. Natl. Acad. Sci USA 89: 4962-4966) oder der "Rubisco small subunit (SSU)"-Promotor (US 4,962,028), der LeguminB-Promotor (GenBank Acc.-Nr. X03677), der Promotor der Nopalinsynthase aus Agrobacterium, der TR-Doppelpromotor, der OCS (Octopin Synthase) Promotor aus Agrobacterium, der Ubiquitin Promotor (Holtorf S et al. (1995) Plant Mol Biol 29:637-649), der Ubiquitin 1 Promotor (Christensen et al. (1992) Plant Mol Biol 18:675-689; Bruce et al. (1989) Proc Natl Acad Sci USA 86:9692-9696), der Smas Promotor, der Cinnamylalkoholdehydrogenase-Promotor (US 5,683,439), die Promotoren der vakuolärer ATPase Untereinheiten oder der Promotor eines prolinreichen Proteins aus Weizen (WO 91/13991), der Pnit-Promoter (Y07648.L, Hillebrand et al. (1998), Plant. Mol. Biol. 36, 89-99, Hillebrand et al. (1996), Gene, 170, 197-200) sowie weitere Promotoren von Genen, deren konstitutive Expression in Pflanzen dem Fachmann bekannt ist.

Die Expressionskassetten können auch einen chemisch induzierbaren Promotor enthalten (Übersichtsartikel: Gatz et al. (1997) Annu Rev Plant Physiol Plant Mol Biol 48:89-108), durch den
die Expression des Ketolase-Gens in der Pflanze zu einem bestimmten Zeitpunkt gesteuert
werden kann. Derartige Promotoren, wie z.B. der PRP1 Promotor (Ward et al. (1993) Plant Mol
Biol 22:361-366), ein durch Salicylsäure induzierbarer Promotor (WO 95/19443), ein durch Benzolsulfonamid-induzierbarer Promotor (EP 0 388 186), ein durch Tetrazyklin-induzierbarer Promotor (Gatz et al. (1992) Plant J 2:397-404), ein durch Abscisinsäure induzierbarer Promotor
(EP 0 335 528) bzw. ein durch Ethanol- oder Cyclohexanon-induzierbarer Promotor (WO
93/21334) können ebenfalls verwendet werden.

Ferner sind Promotoren bevorzugt, die durch biotischen oder abiotischen Stress induziert werden wie beispielsweise der pathogen-induzierbare Promotor des PRP1-Gens (Ward et al. (1993) Plant Mol Biol 22:361-366), der hitzeinduzierbare hsp70- oder hsp80-Promoter aus Tomate (US 5,187,267), der kälteinduzierbare alpha-Amylase Promoter aus der Kartoffel (WO 96/12814), der licht-induzierbare PPDK Promotor oder der verwundungsinduzierte pinII-Promoter (EP375091).

Pathogen-induzierbare Promotoren umfassen die von Genen, die infolge eines Pathogenbefalls induziert werden wie beispielsweise Gene von PR-Proteinen, SAR-Proteinen, b-1,3-Glucanase, Chitinase usw. (beispielsweise Redolfi et al. (1983) Neth J Plant Pathol 89:245-254; Uknes, et al. (1992) The Plant Cell4:645-656; Van Loon (1985) Plant Mol Viral 4:111-116; Marineau et al. (1987) Plant Mol Biol 9:335-342; Matton et al. (1987) Molecular Plant-Microbe Interactions 2:325-342; Somssich et al. (1986) Proc Natl Acad Sci USA 83:2427-2430; Somssich et al. (1988) Mol Gen Genetics 2:93-98; Chen et al. (1996) Plant J 10:955-966; Zhang and Sing (1994) Proc Natl Acad Sci USA 91:2507-2511; Warner, et al. (1993) Plant J 3:191-201; Siebertz

25

30

35

et al. (1989) Plant Cell 1:961-968(1989).

Umfasst sind auch verwundungsinduzierbare Promotoren wie der des pinII-Gens (Ryan (1990) Ann Rev Phytopath 28:425-449; Duan et al. (1996) Nat Biotech 14:494-498), des wun1 und wun2-Gens (US 5,428,148), des win1- und win2-Gens (Stanford et al. (1989) Mol Gen Genet 215:200-208), des Systemin-Gens (McGurl et al. (1992) Science 225:1570-1573), des WIP1-Gens (Rohmeier et al. (1993) Plant Mol Biol 22:783-792; Ekelkamp et al. (1993) FEBS Letters 323:73-76), des MPI-Gens (Corderok et al. (1994) The Plant J 6(2):141-150) und dergleichen.

Weitere geeignete Promotoren sind beispielsweise fruchtreifung-spezifische Promotoren, wie beispielsweise der fruchtreifung-spezifische Promotor aus Tomate (WO 94/21794, EP 409 625). Entwicklungsabhängige Promotoren schließt zum Teil die gewebespezifischen Promotoren ein, da die Ausbildung einzelner Gewebe naturgemäß entwicklungsabhängig erfolgt.

Weiterhin sind insbesondere solche Promotoren bevorzugt, die die Expression in Geweben oder Pflanzenteilen sicherstellen, in denen beispielsweise die Biosynthese von Ketocarotinoiden bzw. dessen Vorstufen stattfindet. Bevorzugt sind beispielsweise Promotoren mit Spezifitäten für die Antheren, Ovarien, Petalen, Sepalen, Blüten, Blätter, Stengel, Samen und Wurzeln und Kombinationen hieraus.

Knollen-, Speicherwurzel- oder Wurzel-spezifische Promotoren sind beispielsweise der Patatin-Promotor Klasse I (B33) oder der Promotor des Cathepsin D Inhibitors aus Kartoffel.

Blattspezifische Promotoren sind beispielsweise der Promotor der cytosolischen FBPase aus Kartoffel (WO 97/05900), der SSU Promotor (small subunit) der Rubisco (Ribulose-1,5-bisphosphatcarboxylase) oder der ST-LSI Promotor aus Kartoffel (Stockhaus et al. (1989) EM-BO J 8:2445-2451).

Blütenspezifische Promotoren sind beispielsweise der Phytoen-Synthase Promotor (WO 92/16635) oder der Promotor des P-rr Gens (WO 98/22593), der AP3 Promoter aus Arabidopsis thaliana (siehe Beispiel 5), der CHRC-Promoter (Chromoplast-specific carotenoidassociated protein (CHRC) gene promoter aus Cucumis sativus Acc.-No. AF099501, Basenpaar 1 bis 1532), der EPSP\_Synthase Promotor (5-enolpyruvylshikimate-3-phosphate synthase gene promoter aus Petunia hybrida, Acc.-No. M37029, Basenpaar 1 bis 1788), der PDS Promotor (Phytoene desaturase gene promoter aus Solanum lycopersicum, Acc.-No. U46919, Basenpaar 1 bis 2078), der DFR-A Promotor (Dihydroflavonol 4-reductase gene A promoter aus Petunia hybrida, Acc.-No. X79723, Basenpaar 32 bis 1902) oder der FBP1 Promotor (Floral Binding Protein 1 gene promoter aus Petunia hybrida, Acc.-No. L10115, Basenpaar 52 bis 1069).

20

25

30

27

Antheren-spezifische Promotoren sind beispielsweise der 5126-Promotor (US 5,689,049, US 5,689,051), der glob-l Promotor oder der g-Zein Promotor.

Samen-spezifische Promotoren sind beispielsweise der ACP05-Promotor (Acyl-carrier-Protein Gen, WO9218634), die Promotoren AtS1 und AtS3 von *Arabidopsis* (WO 9920775), der LeB4-Promotor von *Vicia faba* (WO 9729200 und US 06403371), der Napin-Promotor von *Brassica napus* (US 5608152; EP 255378; US 5420034),der SBP-Promotor von *Vicia faba* (DE 9903432) oder die Maispromotoren End1 und End2 (WO 0011177).

Weitere zur Expression in Pflanzen geeignete Promotoren sind beschrieben in Rogers et al. (1987) Meth in Enzymol 153:253-277; Schardl et al. (1987) Gene 61:1-11 und Berger et al. (1989) Proc Natl Acad Sci USA 86:8402-8406).

Besonders bevorzugt im erfindungsgemäßen Verfahren sind konstitutive, samenspezifische, fruchtspezifische, blütenspezifische und insbesondere blütenblattspezifische Promotoren.

Die vorliegende Erfindung betrifft daher insbesondere ein Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend funktionell verknüpft einen blütenspezifischen oder insbesondere einen blütenblattspezifischen Promotor und eine Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

Die Herstellung einer Expressionskassette erfolgt vorzugsweise durch Fusion eines geeigneten Promotors mit einer vorstehend beschriebenen Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, und vorzugsweise einer zwischen Promotor und Nukleinsäure-Sequenz inserierten Nukleinsäure, die für ein plastidenspezifisches Transitpeptid kodiert, sowie einem Polyadenylierungssignal nach gängigen Rekombinations- und Klonierungstechniken, wie sie beispielsweise in T. Maniatis, E.F. Fritsch und J. Sambrook, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) sowie in T.J. Silhavy, M.L. Berman und L.W. Enquist, Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1984) und in Ausubel, F.M. et al., Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Assoc. and Wiley-Interscience (1987), beschrieben sind.

Die vorzugsweise insertierte Nukleinsäuren, kodierend ein plastidäres Transitpeptid, gewährleisten die Lokalisation in Plastiden und insbesondere in Chromoplasten.

Es können auch Expressionskassetten verwendet werden, deren Nukleinsäure-Sequenz für ein Ketolase-Fusionsprotein kodiert, wobei ein Teil des Fusionsproteins ein Transitpeptid ist, das

die Translokation des Polypeptides steuert. Bevorzugt sind für die Chromoplasten spezifische Transitpeptide, welche nach Translokation der Ketolase in die Chromoplasten vom Ketolase-Teil enzymatisch abgespalten werden.

- Insbesondere bevorzugt ist das Transitpeptid, das von der plastidären Nicotiana tabacum Transketolase oder einem anderen Transitpeptid (z.B. dem Transitpeptid der kleinen Untereinheit der Rubisco (rbcS) oder der Ferredoxin NADP Oxidoreduktase als auch der Isopentenylpyrophosphat Isomerase-2) oder dessen funktionellem Äquivalent abgeleitet ist.
- Besonders bevorzugt sind Nukleinsäure-Sequenzen von drei Kassetten des Plastiden-Transitpeptids der plastidären Transketolase aus Tabak in drei Leserastern als Kpnl/BamHl Fragmente mit einem ATG-Codon in der Ncol Schnittstelle:
  - pTP09

pTP10

20

- Kpnl\_GGTACCATGGCGTCTTCTTCTCTCACTCTCTCAAGCTATCCTCTCTCGTTCTG

  25 TCCCTCGCCATGGCTCTGCCTCTTCTTCTCAACTTTCCCCTTCTTCTCTCACTTTTTCCGGCCTTAAATCCAATCCCAATATCACCACCTCCCGCCGCCGCCGTACTCCTTCCTCCGCCGCCGCCGCCGCCGTCGTAAGGTCACCGGCGATTCGTGCCTCAGCTGCAACCGAAACCATAGAGAAAACTGAGACTGCGCTGGATCC\_BamHI
- 30 pTP11

35

Weitere Beispiele für ein plastidäres Transitpeptid sind das Transitpeptid der plastidären Isopentenyl-pyrophosphat Isomerase-2 (IPP-2) aus Arabisopsis thaliana und das Transitpeptid der

25

30

35

kleinen Untereinheit der Ribulosebisphosphat Carboxylase (rbcS) aus Erbse (Guerineau, F, Woolston, S, Brooks, L, Mullineaux, P (1988) An expression cassette for targeting foreign proteins into the chloroplasts. Nucl. Acids Res. 16: 11380).

- Die erfindungsgemäßen Nukleinsäuren können synthetisch hergestellt oder natürlich gewonnen sein oder eine Mischung aus synthetischen und natürlichen Nukleinsäure-Bestandteilen enthalten, sowie aus verschiedenen heterologen Genabschnitten verschiedener Organismen bestehen.
- Bevorzugt sind, wie vorstehend beschrieben, synthetische Nukleotid-Sequenzen mit Kodons, die von Pflanzen bevorzugt werden. Diese von Pflanzen bevorzugten Kodons können aus Kodons mit der höchsten Proteinhäufigkeit bestimmt werden, die in den meisten interessanten Pflanzenspezies exprimiert werden.

Bei der Präparation einer Expressionskassette können verschiedene DNA-Fragmente manipuliert werden, um eine Nukleotid-Sequenz zu erhalten, die zweckmäßigerweise in der korrekten Richtung liest und die mit einem korrekten Leseraster ausgestattet ist. Für die Verbindung der DNA-Fragmente miteinander können an die Fragmente Adaptoren oder Linker angesetzt werden.

Zweckmäßigerweise können die Promotor- und die Terminator-Regionen in Transkriptionsrichtung mit einem Linker oder Polylinker, der eine oder mehrere Restriktionsstellen für die Insertion dieser Sequenz enthält, versehen werden. In der Regel hat der Linker 1 bis 10, meistens 1 bis 8, vorzugsweise 2 bis 6 Restriktionsstellen. Im allgemeinen hat der Linker innerhalb der regulatorischen Bereiche eine Größe von weniger als 100 bp, häufig weniger als 60 bp, mindestens jedoch 5 bp. Der Promotor kann sowohl nativ bzw. homolog als auch fremdartig bzw. heterolog zur Wirtspflanze sein. Die Expressionskassette beinhaltet vorzugsweise in der 5'-3'-Transkriptionsrichtung den Promotor, eine kodierende Nukleinsäuresequenz oder ein Nukleinsäurekonstrukt und eine Region für die transkriptionale Termination. Verschiedene Terminationsbereiche sind gegeneinander beliebig austauschbar.

Beispiele für einen Terminator sind der 35S-Terminator (Guerineau et al. (1988) Nucl Acids Res. 16: 11380), der nos Terminator (Depicker A, Stachel S, Dhaese P, Zambryski P, Goodman HM. Nopaline synthase: transcript mapping and DNA sequence. J Mol Appl Genet. 1982;1(6):561-73) oder der ocs Terminator (Gielen, J, de Beuckeleer, M, Seurinck, J, Debroek, H, de Greve, H, Lemmers, M, van Montagu, M, Schell, J (1984) The complete sequence of the TL-DNA of the Agrobacterium tumefaciens plasmid pTiAch5. EMBO J. 3: 835-846).

Ferner können Manipulationen, die passende Restriktionsschnittstellen bereitstellen oder die überflüssige DNA oder Restriktionsschnittstellen entfernen, eingesetzt werden. Wo Insertionen, Deletionen oder Substitutionen wie z.B. Transitionen und Transversionen in Frage kommen, können in vitro-Mutagenese, "primer-repair", Restriktion oder Ligation verwendet werden.

5

Bei geeigneten Manipulationen, wie z.B. Restriktion, "chewing-back" oder Auffüllen von Überhängen für "bluntends", können komplementäre Enden der Fragmente für die Ligation zur Verfügung gestellt werden.

10

Bevorzugte Polyadenylierungssignale sind pflanzliche Polyadenylierungssignale, vorzugsweise solche, die im wesentlichen T-DNA-Polyadenylierungssignale aus Agrobacterium tumefaciens, insbesondere des Gens 3 der T-DNA (Octopin Synthase) des Ti-Plasmids pTiACH5 entsprechen (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984), 835 ff) oder funktionelle Äquivalente.

Die Übertragung von Fremdgenen in das Genom einer Pflanze wird als Transformation bezeichnet.

Dazu können an sich bekannte Methoden zur Transformation und Regeneration von Pflanzen aus Pflanzengeweben oder Pflanzenzellen zur transienten oder stabilen Transformation genutzt werden.

20

25

Geeignete Methoden zur Transformation von Pflanzen sind die Protoplastentransformation durch Polyethylenglykol-induzierte DNA-Aufnahme, das biolistische Verfahren mit der Genkanone - die sogenannte "particle bombardment" Methode, die Elektroporation, die Inkubation trockener Embryonen in DNA-haltiger Lösung, die Mikroinjektion und der, vorstehend beschriebene, durch Agrobacterium vermittelte Gentransfer. Die genannten Verfahren sind beispielsweise in B. Jenes et al., Techniques for Gene Transfer, in: Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press (1993), 128-143 sowie in Potrykus, Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Molec. Biol. 42 (1991), 205-225) beschrieben.

30

Vorzugsweise wird das zu exprimierende Konstrukt in einen Vektor kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren, beispielsweise pBin19 (Bevan et al., Nucl. Acids Res. 12 (1984), 8711) oder besonders bevorzugt pSUN2, pSUN3, pSUN4 oder pSUN5 (WO 02/00900).

. 35

Mit einem Expressionsplasmid transformierte Agrobakterien können in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen verwendet werden, z.B. indem verwundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden.

20

25

35

31

Zur bevorzugten Herstellung von genetisch veränderten Pflanzen, im folgenden auch transgene Pflanzen bezeichnet, wird die fusionierte Expressionskassette, die eine Ketolase exprimiert, in einen Vektor, beispielsweise pBin19 oder insbesondere pSUN5 und pSUN3 kloniert, der geeignet ist, in *Agrobacterium tumefaciens* transformiert zu werden. Mit einem solchen Vektor transformierte Agrobakterien können dann in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen, insbesondere von Kulturpflanzen verwendet werden, indem beispielsweise verwundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden.

Die Transformation von Pflanzen durch Agrobakterien ist unter anderem bekannt aus F.F. White, Vectors for Gene Transfer in Higher Plants; in Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press, 1993, S. 15-38. Aus den transformierten Zellen der verwundeten Blätter bzw. Blattstücke können in bekannter Weise transgene Pflanzen regeneriert werden, die ein in die Expressionskassette integriertes Gen für die Expression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, enthalten.

Zur Transformation einer Wirtspflanze mit einer für eine Ketolase kodierenden Nukleinsäure wird eine Expressionskassette als Insertion in einen rekombinanten Vektor eingebaut, dessen Vektor-DNA zusätzliche funktionelle Regulationssignale, beispielsweise Sequenzen für Replikation oder Integration enthält. Geeignete Vektoren sind unter anderem in "Methods in Plant Molecular Biology and Biotechnology" (CRC Press), Kap. 6/7, S. 71-119 (1993) beschrieben.

Unter Verwendung der oben zitierten Rekombinations- und Klonierungstechniken können die Expressionskassetten in geeignete Vektoren kloniert werden, die ihre Vermehrung, beispielsweise in *E. coli*, ermöglichen. Geeignete Klonierungsvektoren sind u.a. pJIT117 (Guerineau et al. (1988) Nucl. Acids Res.16:11380), pBR332, pUC-Serien, M13mp-Serien und pACYC184. Besonders geeignet sind binäre Vektoren, die sowohl in *E. coli* als auch in Agrobakterien replizieren können.

30 Im folgenden wird die Herstellung der erfindungsgemäßen gentisch veränderten Mikroorganismen n\u00e4her beschrieben:

Die vorstehend beschriebenen Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase oder β-Hydroxylase oder β-Cyclase sind vorzugsweise in Expressionskonstrukte eingebaut, enthaltend unter der genetischen Kontrolle regulativer Nukleinsäuresequenzen eine für ein erfindungsgemäßes Enzym kodierende Nukleinsäuresequenz; sowie Vektoren, umfassend wenigstens eines dieser Expressionskonstrukte.

25

35

Vorzugsweise umfassen solche erfindungsgemäßen Konstrukte 5'-stromaufwärts von der jeweiligen kodierenden Sequenz einen Promotor und 3'-stromabwärts eine Terminatorsequenz sowie gegebenenfalls weitere übliche regulative Elemente, und zwar jeweils operativ verknüpft mit der kodierenden Sequenz. Unter einer "operativen Verknüpfung" versteht man die sequentielle Anordnung von Promotor, kodierender Sequenz, Terminator und gegebenenfalls weiterer regulativer Elemente derart, dass jedes der regulativen Elemente seine Funktion bei der Expression der kodierenden Sequenz bestimmungsgemäß erfüllen kann.

Beispiele für operativ verknüpfbare Sequenzen sind Targeting-Sequenzen sowie Translationsverstärker, Enhancer, Polyadenylierungssignale und dergleichen. Weitere regulative Elemente umfassen selektierbare Marker, Amplifikationssignale, Replikationsursprünge und dergleichen.

Zusätzlich zu den artifiziellen Regulationssequenzen kann die natürliche Regulationssequenz vor dem eigentlichen Strukturgen noch vorhanden sein. Durch genetische Veränderung kann diese natürliche Regulation gegebenenfalls ausgeschaltet und die Expression der Gene erhöht oder erniedrigt werden. Das Genkonstrukt kann aber auch einfacher aufgebaut sein, das heißt es werden keine zusätzlichen Regulationssignale vor das Strukturgen insertiert und der natürliche Promotor mit seiner Regulation wird nicht entfernt. Statt dessen wird die natürliche Regulationssequenz so mutiert, dass keine Regulation mehr erfolgt und die Genexpression gesteigert oder verringert wird. Die Nukleinsäuresequenzen können in einer oder mehreren Kopien im Genkonstrukt enthalten sein.

Beispiele für brauchbare Promotoren in Mikroorganismen sind: cos-, tac-, trp-, tet-, trp-tet-, lpp-, lac-, lpp-lac-, laclq-, T7-, T5-, T3-, gal-, trc-, ara-, SP6-, lambda-PR- oder im lambda-PL- Promotor, die vorteilhafterweise in gram-negativen Bakterien Anwendung finden; sowie die gram-positiven Promotoren amy und SPO2 oder die Hefepromotoren ADC1, MFa , AC, P-60, CYC1, GAPDH. Besonders bevorzugt ist die Verwendung induzierbarer Promotoren, wie z.B. licht- und insbesondere temperaturinduzierbarer Promotoren, wie der P<sub>r</sub>P<sub>r</sub>-Promotor.

Prinzipiell können alle natürlichen Promotoren mit ihren Regulationssequenzen verwendet werden. Darüber hinaus können auch synthetische Promotoren vorteilhaft verwendet werden.

Die genannten regulatorischen Sequenzen sollen die gezielte Expression der Nukleinsäuresequenzen und die Proteinexpression ermöglichen. Dies kann beispielsweise je nach Wirtsorganismus bedeuten, dass das Gen erst nach Induktion exprimiert oder überexprimiert wird, oder dass es sofort exprimiert und/oder überexprimiert wird.

Die regulatorischen Sequenzen bzw. Faktoren können dabei vorzugsweise die Expression positiv beeinflussen und dadurch erhöhen oder erniedrigen. So kann eine Verstärkung der regulato-

rischen Elemente vorteilhafterweise auf der Transkriptionsebene erfolgen, indem starke Transkriptionssignale wie Promotoren und/oder "Enhancer" verwendet werden. Daneben ist aber auch eine Verstärkung der Translation möglich, indem beispielsweise die Stabilität der mRNA verbessert wird.

5

10

Die Herstellung einer Expressionskassette erfolgt durch Fusion eines geeigneten Promotors mit den vorstehend beschriebenen Nukleinsäuresequenzen, kodierend eine Ketolase, β-Hydroxylase oder β-Cyclase sowie einem Terminator- oder Polyadenylierungssignal. Dazu verwendet man gängige Rekombinations- und Klonierungstechniken, wie sie beispielsweise in T. Maniatis, E.F. Fritsch und J. Sambrook, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) sowie in T.J. Silhavy, M.L. Berman und L.W. Enquist, Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1984) und in Ausubel, F.M. et al., Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Assoc. and Wiley Interscience (1987) beschrieben sind.

15

Das rekombinante Nukleinsäurekonstrukt bzw. Genkonstrukt wird zur Expression in einem geeigneten Wirtsorganismus vorteilhafterweise in einen wirtsspezifischen Vektor insertiert, der eine optimale Expression der Gene im Wirt ermöglicht. Vektoren sind dem Fachmann wohl bekannt und können beispielsweise aus "Cloning Vectors" (Pouwels P. H. et al., Hrsg, Elsevier, Amsterdam-New York-Oxford, 1985) entnommen werden. Unter Vektoren sind außer Plasmiden auch alle anderen dem Fachmann bekannte Vektoren, wie beispielsweise Phagen, Viren, wie SV40, CMV, Baculovirus und Adenovirus, Transposons, IS-Elemente, Phasmide, Cosmide, und lineare oder zirkuläre DNA zu verstehen. Diese Vektoren können autonom im Wirtsorganismus repliziert oder chromosomal repliziert werden.

25

20

Als Beispiele für geeignete Expressionsvektoren können genannt werden:

30

Übliche Fusionsexpressionsvektoren, wie pGEX (Pharmacia Biotech Inc; Smith, D.B. und Johnson, K.S. (1988) Gene 67:31-40), pMAL (New England Biolabs, Beverly, MA) und pRIT 5 (Pharmacia, Piscataway, NJ), bei denen Glutathion-S-Transferase (GST), Maltose E-bindendes Protein bzw. Protein A an das rekombinante Zielprotein fusioniert wird.

35

Nicht-Fusionsprotein-Expressionsvektoren wie pTrc (Amann et al., (1988) Gene 69:301-315) und pET 11d (Studier et al. Gene Expression Technology: Methods in Enzymology 185, Academic Press, San Diego, Kalifornien (1990) 60-89) oder pBluescript und pUC-Vektoren.

Hefe-Expressionsvektor zur Expression in der Hefe S. cerevisiae, wie pYepSec1 (Baldari et al., (1987) Embo J. 6:229-234), pMFa (Kurjan und Herskowitz (1982) Cell 30:933-943), pJRY88

20

25

30

35

(Schultz et al. (1987) Gene 54:113-123) sowie pYES2 (Invitrogen Corporation, San Diego, CA).

Vektoren und Verfahren zur Konstruktion von Vektoren, die sich zur Verwendung in anderen Pilzen, wie filamentösen Pilzen, eignen, umfassen diejenigen, die eingehend beschrieben sind in: van den Hondel, C.A.M.J.J. & Punt, P.J. (1991) "Gene transfer systems and vector development for filamentous fungi, in: Applied Molecular Genetics of Fungi, J.F. Peberdy et al., Hrsg., S. 1-28, Cambridge University Press: Cambridge.

Baculovirus-Vektoren, die zur Expression von Proteinen in gezüchteten Insektenzellen (bspw. Sf9-Zellen) verfügbar sind, umfassen die pAc-Reihe (Smith et al., (1983) Mol. Cell Biol.. 3:2156-2165) und die pVL-Reihe (Lucklow und Summers (1989) Virology 170:31-39).

Weitere geeignete Expressionssysteme für prokaryontische und eukaryotische Zellen sind in Kapitel 16 und 17 von Sambrook, J., Fritsch, E.F. und Maniatis, T., Molecular cloning: A Laboratory Manual, 2. Auflage, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY, 1989 beschrieben.

Mit Hilfe der erfindungsgemäßen Expressionskonstrukte bzw. Vektoren sind genetisch veränderte Mikroorganismen herstellbar, welche beispielsweise mit wenigstens einem erfindungsgemäßen Vektor transformiert sind.

Vorteilhafterweise werden die oben beschriebenen erfindungsgemäßen rekombinanten Konstrukte in ein geeignetes Wirtssystem eingebracht und exprimiert. Dabei werden vorzugsweise dem Fachmann bekannte geläufige Klonierungs- und Transfektionsmethoden, wie beispielsweise Co-Präzipitation, Protoplastenfusion, Elektroporation, retrovirale Transfektion und dergleichen, verwendet, um die genannten Nukleinsäuren im jeweiligen Expressionssystem zur Expression zu bringen. Geeignete Systeme werden beispielsweise in Current Protocols in Molecular Biology, F. Ausubel et al., Hrsg., Wiley Interscience, New York 1997, beschrieben.

Die Selektion erfolgreich transformierter Organismen kann durch Markergene erfolgen, die ebenfalls im Vektor oder in der Expressionskassette enthalten sind. Beispiele für solche Markergene sind Gene für Antibiotikaresistenz und für Enzyme, die eine farbgebende Reaktion katalysieren, die ein Anfärben der transformierten Zelle bewirkt. Diese können dann mittels automatischer Zellsortierung selektiert werden.

Erfolgreich mit einem Vektor transformierte Mikroorganismen, die ein entsprechendes Antibiotikaresistenzgen (z.B. G418 oder Hygromycin) tragen, lassen sich durch entsprechende Antibiotika-enthaltende Medien oder Nährböden selektieren. Markerproteine, die an der Zelloberfläche

20

25

30

35

präsentiert werden, können zur Selektion mittels Affinitätschromatographie genutzt werden.

Die Kombination aus den Wirtsorganismen und den zu den Organismen passenden Vektoren, wie Plasmide, Viren oder Phagen, wie beispielsweise Plasmide mit dem RNA-

Polymerase/Promoter-System, die Phagen 8 oder andere temperente Phagen oder Transposons und/oder weiteren vorteilhaften regulatorischen Sequenzen bildet ein Expressionssystem.

Die Erfindung betrifft ferner ein Verfahren zur Herstellung von genetisch veränderten Organismen, dadurch gekennzeichnet, das man ein Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend funktionell verknüpft einen Promotor und Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist, und gegebenenfalls einen Terminator in das Genom des Ausgangsorganismus oder extrachromosomal in den Ausgangsorganismus einführt.

Die Erfindung betrifft ferner die genetisch veränderten Organismen, wobei die genetische Veränderung die Aktivität einer Ketolase

A für den Fall, dass der Wildtyporganismus bereits eine Ketolase-Aktivität aufweist, gegenüber dem Wildtyp erhöht und

B für den Fall, dass der Wildtyporganismus keine Ketolase-Aktivitätaufweist, gegenüber dem Wildtyp verursacht

und die nach A erhöhte oder nach B verursachte Ketolase-Aktivität durch eine Ketolase verursacht wird, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

Wie vorstehend ausgeführt erfolgt die Erhöhung oder Verursachung der Ketolase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp vorzugsweise durch eine Erhöhung oder Verursachung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

In einer weiter bevorzugten Ausführungsform erfolgt, wie vorstehend ausgeführt, die Erhöhung oder Verursachung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, durch Ein-

10

20

25

30

35

bringen von Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase, in die Pflanzen und damit vorzugsweise durch Überexpression oder transgene Expression von Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

Die Erfindung betrifft ferner einen genetisch veränderten Organismus, enthaltend mindestens eine transgene Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist. Dies ist der Fall, wenn der Ausgangsorganismus keine Ketolase oder eine endogen Ketolase aufweist und eine transgene Ketolase überexprimiert wird.

Die Erfindung betrifft ferner einen genetisch veränderten Organismus, enthaltend mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist. Dies ist der Fall, wenn der Ausgangsorganismus eine endogen Ketolase aufweist und die endogene Ketolase überexprimiert wird.

Besonders bevorzugte, genetisch veränderte Organismen weisen, wie vorstehend erwähnt, zusätzlich eine erhöhte Hydroxlase-Aktivität und/oder β-Cyclase-Aktivität gegenüber einem Wildtyporganismus auf. Weiter bevorzugte Ausführungsformen sind vorstehend im erfindungsgemäßen Verfahren beschrieben.

Unter Organismen werden erfindungsgemäß vorzugsweise Organismen verstanden, die als Wildtyp- oder Ausgangsorganismen natürlicherweise oder durch genetische Komplementierung und/oder Umregulierung der Stoffwechselwege in der Lage sind, Carotinoide, insbesondere  $\beta$ -Carotin und/oder Zeaxanthin und/oder Neoxanthin und/oder Violaxanthin und/oder Lutein herzustellen.

Weiter bevorzugte Organismen weisen als Wildtyp- oder Ausgangsorganismen bereits eine Hydroxylase-Aktivität auf und sind somit als Wildtyp- oder Ausgangsorganismen in der Lage, Zeaxanthin herzustellen.

Bevorzugte Organismen sind Pflanzen oder Mikroorganismen, wie beispielsweise Bakterien, Hefen, Algen oder Pilze.

30

Als Bakterien können sowohl Bakterien verwendet werden, die aufgrund des Einbringens von Genen der Carotinoidbiosynthese eines Carotinoid-produzierenden Organismus in der Lage sind, Xanthophylle zu synthetisieren, wie beispielsweise Bakterien der Gattung *Escherichia*, die beispielsweise crt-Gene aus *Erwinia* enthalten, als auch Bakterien, die von sich aus in der Lage sind, Xanthophylle zu synthetisieren wie beispielsweise Bakterien der Gattung *Erwinia*, *Agrobacterium*, *Flavobacterium*, *Alcaligenes*, *Paracoccus*, *Nostoc* oder Cyanobakterien der Gattung *Synechocystis*.

Bevorzugte Bakterien sind *Escherichia coli, Erwinia herbicola, Erwinia uredovora, Agrobacterium*10 aurantiacum, Alcaligenes sp. PC-1, Flavobacterium sp. strain R1534, das Cyanobacterium Synechocystis sp. PCC6803, Paracoccus marcusii oder Paracoccus carotinifaciens.

Bevorzugte Hefen sind *Candida, Saccharomyces, Hansenula, Pichia* oder *Phaffia*. Besonders bevorzugte Hefen sind *Xanthophyllomyces dendrorhous* oder *Phaffia rhodozyma*.

Bevorzugte Pilze sind Aspergillus, Trichoderma, Ashbya, Neurospora, Blakeslea, Phycomyces, Fusarium oder weitere in Indian Chem. Engr. Section B. Vol. 37, No. 1, 2 (1995) auf Seite 15, Tabelle 6 beschriebene Pilze.

Bevorzugte Algen sind Grünalgen, wie beispielsweise Algen der Gattung *Haematococcus,*Phaedactylum tricornatum, Volvox oder Dunaliella. Besonders bevorzugte Algen sind Haematococcus puvialis oder Dunaliella bardawil.

Weitere brauchbare Mikroorganismen und deren Herstellung zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens sind beispielsweise aus der DE-A-199 16 140 bekannt, worauf hiermit Bezug genommen wird.

Besonders bevorzugte Pflanzen sind Pflanzen ausgewählt aus den Familien Ranunculaceae, Berberidaceae, Papaveraceae, Cannabaceae, Rosaceae, Fabaceae, Linaceae, Vitaceae, Brassicaceae, Cucurbitaceae, Primulaceae, Caryophyllaceae, Amaranthaceae, Gentianaceae, Geraniaceae, Caprifoliaceae, Oleaceae, Tropaeolaceae, Solanaceae, Scrophulariaceae, Asteraceae, Liliaceae, Amaryllidaceae, Poaceae, Orchidaceae, Malvaceae, Illiaceae oder Lamiaceae.

Ganz besonders bevorzugte Pflanzen sind ausgewählt aus der Gruppe der Pflanzengattungen

Marigold, Tagetes errecta, Tagetes patula, Acacia, Aconitum, Adonis, Arnica, Aquilegia, Aster,
Astragalus, Bignonia, Calendula, Caltha, Campanula, Canna, Centaurea, Cheiranthus, Chrysanthemum, Citrus, Crepis, Crocus, Curcurbita, Cytisus, Delonia, Delphinium, Dianthus, Dimorphotheca, Doronicum, Eschscholtzia, Forsythia, Fremontia, Gazania, Gelsemium, Genista,
Gentiana, Geranium, Gerbera, Geum, Grevillea, Helenium, Helianthus, Hepatica, Heracleum,

Hisbiscus, Heliopsis, Hypericum, Hypochoeris, Impatiens, Iris, Jacaranda, Kerria, Laburnum, Lathyrus, Leontodon, Lilium, Linum, Lotus, Lycopersicon, Lysimachia, Maratia, Medicago, Mimulus, Narcissus, Oenothera, Osmanthus, Petunia, Photinia, Physalis, Phyteuma, Potentilla, Pyracantha, Ranunculus, Rhododendron, Rosa, Rudbeckia, Senecio, Silene, Silphium, Sinapsis, Sorbus, Spartium, Tecoma, Torenia, Tragopogon, Trollius, Tropaeolum, Tulipa, Tussilago, Ulex, Viola oder Zinnia, besonders bevorzugt ausgewählt aus der Gruppe der Pflanzengattungen Marigold, Tagetes erecta, Tagetes patula, Lycopersicon, Rosa, Calendula, Physalis, Medicago, Helianthus, Chrysanthemum, Aster, Tulipa, Narcissus, Petunia, Geranium, Tropaeolum oder Adonis.

10

Ganz besonders bevorzugte genetisch veränderte Pflanzen sind ausgewählt aus den Pflanzengattungen Marigold, Tagetes erecta, Tagetes patula, Adonis, Lycopersicon, Rosa, Calendula,
Physalis, Medicago, Helianthus, Chrysanthemum, Aster, Tulipa, Narcissus, Petunia, Geranium
oder Tropaeolum, wobei die genetisch veränderte Pflanze mindestens eine transgene Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, enthält.

15

Die transgenen Pflanzen, deren Vermehrungsgut, sowie deren Pflanzenzellen, -gewebe oder – teile, insbesondere deren Früchte, Samen, Blüten und Blütenblätter sind ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

20

Die genetisch veränderten Pflanzen können, wie vorstehend beschrieben, zur Herstellung von Ketocarotinoiden, insbesondere Astaxanthin verwendet werden.

25

Von Menschen und Tieren verzehrbare erfindungsgemäße, genetisch veränderte Organismen, insbesondere Pflanzen oder Pflanzenteile, wie insbesondere Blütenblätter mit erhöhtem Gehalt an Ketocarotinoiden, insbesondere Astaxanthin können auch beispielsweise direkt oder nach an sich bekannter Prozessierung als Nahrungsmittel oder Futtermittel oder als Futter- und Nahrungsergänzungsmittel verwendet werden.

Ferner können die genetisch veränderten Organismen zur Herstellung von Ketocarotinoidhaltigen Extrakten der Organismen und/oder zur Herstellung von Futter- und Nahrungsergänzungsmitteln verwendet werden.

35 a

Die genetisch veränderten Organismen weisen im Vergleich zum Wildtyp einen erhöhten Gehalt an Ketocarotinoiden auf.

Unter einem erhöhten Gehalt an Ketocarotinoiden wird in der Regel ein erhöhter Gehalt an Gesamt-Ketocarotinoid verstanden.

20

25

30

35

Unter einem erhöhten Gehalt an Ketocarotinoiden wird aber auch insbesondere ein veränderter Gehalt der bevorzugten Ketocarotinoide verstanden, ohne dass zwangsläufig der Gesamt-Carotinoidgehalt erhöht sein muss.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform weisen die erfindungsgemäßen, genetisch veränderten Pflanzen im Vergleich zum Wildtyp einen erhöhten Gehalt an Astaxanthin auf.

Unter einem erhöhten Gehalt wird in diesem Fall auch ein verursachter Gehalt an Ketocarotinoiden, bzw. Astaxanthin verstanden.

Die Erfindung betrifft ferner die neuen Ketolasen sowie die neuen Nukleinsäuren, die diese kodieren.

Insbesondere betrifft die Erfindung Ketolasen, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 8 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 70 %, vorzugsweise mindestens 75%, besonders bevorzugt mindestens 80%, bevorzugter mindestens 85%, bevorzugter mindestens 90%, bevorzugter mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 8 aufweist, mit der Maßgabe, dass die Aminosäuresequenzen SEQ ID NO: 4 nicht enthalten ist. Die Sequenz SEQ ID NO: 4 ist, wie vorstehend erwähnt, als putatives Protein in Datenbanken annotiert.

Ferner betrifft die Erfindung Ketolasen, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 6 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 70 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 6 aufweist. Die Sequenz SEQ ID NO: 6 ist, wie vorstehend erwähnt, in Datenbanken nicht annotiert.

In einer weiteren Ausführungsform betrifft die Erfindung Ketolasen, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 12 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 70 %, vorzugsweise mindestens 75%, besonders bevorzugt mindestens 80%, bevorzugter mindestens 85%,
bevorzugter mindestens 90%, bevorzugter mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 12 aufweist, mit der Maßgabe, dass die Aminosäuresequenzen SEQ ID
NO: 6 nicht enthalten ist.

Ferner betrifft die Erfindung Ketolasen, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 49 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 50 %, vorzugsweise mindestens 60%, be-

10

20

25

30

35

40

sonders bevorzugt mindestens 70%, bevorzugter mindestens 80%, bevorzugter mindestens 90%, bevorzugter mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 49 aufweist, mit der Maßgabe, dass die Aminosäuresequenzen SEQ ID NO: 47 nicht enthalten ist. Die Sequenz SEQ ID NO: 47 ist, wie vorstehend erwähnt, als putatives Protein in Datenbanken annotiert.

Die Erfindung betrifft ferner Nukleinsäuren, kodierend ein vorstehend beschriebenes Protein, mit der Maßgabe, dass die Nukleinsäure nicht die Sequenz SEQ ID NO: 5 enthält.

Überraschenderweise wurde gefunden, dass ein Protein enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 4 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 70 %, vorzugsweise mindestens 75%, besonders bevorzugt mindestens 80%, bevorzugter mindestens 85%, bevorzugter mindestens 90%, bevorzugter mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 4 und die Eigenschaft einer Ketolase aufweist, eine Eigenschaft als Ketolase aufweist.

Die Erfindung betrifft daher auch die Verwendung eines Proteins, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 4 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 70 %, vorzugsweise mindestens 75%, besonders bevorzugt mindestens 80%, bevorzugter mindestens 85%, bevorzugter mindestens 90%, bevorzugter mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 4 und die Eigenschaft einer Ketolase aufweist, als Ketolase.

Ferner wurde überraschenderweise gefunden, dass ein Protein enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 6 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 65%, vorzugsweise mindestens 70%, vorzugsweise mindestens 75%, besonders bevorzugt mindestens 80%, bevorzugter mindestens 85%, bevorzugter mindestens 90%, bevorzugter mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 6 und die Eigenschaft einer Ketolase aufweist, eine Egenschaft als Ketolase aufweist.

Die Erfindung betrifft daher auch die Verwendung eines Proteins, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 6 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 65%, vorzugsweise mindestens 70 %, vorzugsweise mindestens 75%, besonders bevorzugt mindestens 80%, bevorzugter mindestens 85%, bevorzugter mindestens 95%auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 6 und die Eigenschaft einer Ketolase aufweist, als Ketolase.

10

20

30

41

Ferner wurde überraschenderweise gefunden, dass ein Protein enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 47 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 50%, vorzugsweise mindestens 60 %, vorzugsweise mindestens 70%, besonders bevorzugt mindestens 80%, bevorzugter mindestens 85%, bevorzugter mindestens 90%, bevorzugter mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 47 und die Eigenschaft einer Ketolase aufweist, eine Egenschaft als Ketolase aufweist.

Die Erfindung betrifft daher auch die Verwendung eines Proteins, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 47 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 50%, vorzugsweise mindestens 60 %, vorzugsweise mindestens 70%, besonders bevorzugt mindestens 80%, bevorzugter mindestens 85%, bevorzugter mindestens 90%, bevorzugter mindestens 95%auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 47 und die Eigenschaft einer Ketolase aufweist, als Ketolase.

Im Vergleich zu den Verfahren des Standes der Technik, liefert das erfindungsgemäße Verfahren eine höhere Menge an Ketocarotinoide, insbesondere Astaxanthin mit einer geringeren Menge an hydroxylierten Nebenprodukten.

Die Erfindung wird durch die nun folgenden Beispiele erläutert, ist aber nicht auf diese beschränkt:

Allgemeine Experimentelle Bedingungen:

25 Sequenzanalyse rekombinanter DNA

Die Sequenzierung rekombinanter DNA-Moleküle erfolgte mit einem Laserfluoreszenz-DNA-Sequenzierer der Firma Licor (Vertrieb durch MWG Biotech, Ebersbach) nach der Methode von Sanger (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467).

Beispiel 1:

Amplifikation einer DNA, die die gesamte Primärsequenz der Ketolase aus *Nostoc sp. PCC* 7120 codiert

Die DNA, die für die Ketolase aus *Nostoc PCC 7120* kodiert, wurde mittels PCR aus *Nostoc PCC 7120* (Stamm der "Pasteur Culture Collection of Cyanobacterium") amplifiziert.

Für die Präparation von genomischer DNA aus einer Suspensionskultur von Nostoc PCC 7120, die 1 Woche mit Dauerlicht und konstantem Schütteln (150 rpm) at 25°C in BG 11-Medium (1.5

20

25

g/I NaNO3, 0.04 g/I K2PO4x3H2O, 0.075 g/I MgSO4xH2O, 0.036 g/I CaCl2x2H2O, 0.006 g/I citric acid, 0.006 g/I Ferric ammonium citrate, 0.001 g/I EDTA disodium magnesium, 0.04 g/I Na2CO3, 1ml trace metal mix A5+Co (2.86 g/I H3BO3, 1.81 g/I MnCl2x4H2o, 0.222 g/I ZnSO4x7H2o,0.39 g/I NaMoO4X2H2o, 0.079 g/I CuSO4x5H2O, 0.0494 g/I Co(NO3)2x6H2O) gewachsen war, wurden die Zellen durch Zentrifugation geerntet, in flüssigem Stickstoff eingefroren und im Mörser pulverisiert.

Protokoll für DNA Isolation aus Nostoc PCC7120:

Aus einer 10 ml Flüssigkultur wurden die Bakterienzellen durch 10minütige Zentrifugation bei 8 000 rpm pelletiert. Anschließend wurden die Bakterienzellen in flüssigem Stickstoff mit einem Mörser zerstoßen und gemahlen. Das Zellmaterial wurde in 1 ml 10mM Tris HCl (pH 7.5) resuspendiert und in ein Eppendorf Reaktionsgefäß (2ml Volumen) überführt. Nach Zugabe von 100 µl Proteinase K (Konzentration: 20 mg/ml) wurde die Zellsuspension für 3 Stunden bei 37°C inkubiert. Anschließend wurde die Suspension mit 500 µl Phenol extrahiert. Nach 5minütiger Zentrifugation bei 13 000 upm wurde die obere, wässrige Phase in ein neues 2 ml-Eppendorf Reaktionsgefäß überführt. Die Extraktion mit Phenol wurde 3mal wiederholt. Die DNA wurde durch Zugabe von 1/10 Volumen 3 M Natriumacetat (pH 5.2) und 0.6 Volumen Isopropanol gefällt und anschließend mit 70% Ethanol gewaschen. Das DNA-Pellet wurde bei Raumtemperatur getrocknet, in 25 µl Wasser aufgenommen und unter Erhitzung auf 65°C gelöst.

Die Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase aus *Nostoc PCC 7120*, wurde mittels "polymerase chain reaction" (PCR) aus *Nostoc PCC 7120* unter Verwendung eines sense-spezifischen Primers (NOSTF, SEQ ID No. 19) und eines antisense-spezifischen Primers (NOSTG SEQ ID No. 20) amplifiziert.

Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

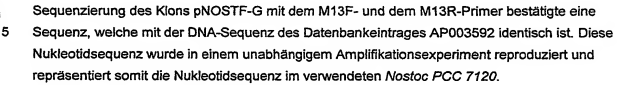
Die PCR zur Amplifikation der DNA, die für ein Ketolase Protein bestehend aus der gesamten 30 Primärsequenz kodiert, erfolgte in einem 50 ul Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ul einer Nostoc PCC 7120 DNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM NOSTF (SEQ ID No. 19)
- 35 0.2 mM NOSTG (SEQ ID No. 20)
  - 5 ul 10X PCR-Puffer (TAKARA)
  - 0.25 ul R Taq Polymerase (TAKARA)
  - 25.8 ul Aq. Dest.

Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

	1X	94°C	2 Minuten
	35X	94°C	1 Minute
5		55°C	1 Minuten
		72°C	3 Minuten
	1X	72°C	10 Minuten

Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID No. 19 und SEQ ID No. 20 resultierte in einem 805 Bp10 Fragment, das für ein Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz kodiert (SEQ ID No. 21). Unter Verwendung von Standardmethoden wurde das Amplifikat in den PCRKlonierungsvektor pGEM-T (Promega) kloniert und der Klon pNOSTF-G erhalten.



Dieser Klon pNOSTF-G wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet. Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 1027 Bp Sphl-Fragmentes aus pGEM-T und Ligierung in den Sphl geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der die Ketolase von *Nostoc* in der korrekten Orientierung als N-terminale translationale Fusion mit dem rbcS Transitpeptid enthält, heisst pJNOST.

# 25 Beispiel 2:

20

30

Konstruktion des Plasmides pMCL-CrtYIBZ/idi/gps für die Synthese von Zeaxanthin in E. coli

Die Konstruktion von pMCL-CrtYIBZ/idi/gps erfolgte in drei Schritten über die Zwischenstufen pMCL-CrtYIBZ und pMCL-CrtYIBZ/idi. Als Vektor wurde das mit high-copy-number Vektoren kompatible Plasmid pMCL200 verwendet (Nakano, Y., Yoshida, Y., Yamashita, Y. und Koga, T.; Construction of a series of pACYC-derived plasmid vectors; Gene 162 (1995), 157-158).

# Beispiel 2.1.: Konstruktion von pMCL-CrtYIBZ

Die Biosynthesegene crtY, crtB, crtI und crtZ entstammen dem Bakterium Erwinia uredovora und wurden mittels PCR amplifiziert. Genomische DNA von Erwinia uredovora (DSM 30080)wurde von der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen und Zellkuturen (DSMZ, Braunschweig) innerhalb eines Service-Dienstes präpariert. Die PCR-Reaktion wurde entsprechend den Angaben des Herstellers durchgeführt (Roche, Long Template PCR: Procedure for

amplification of 5-20 kb targets with the expand long template PCR system). Die PCR-Bedingungen für die Amplifikation des Biosyntheseclusters von *Erwinia uredovora* waren die folgenden:

#### 5 Master Mix 1:

- 1.75 ul dNTPs (Endkonzentration 350 μM)
- 0.3 μM Primer Crt1 (SEQ ID No. 22)
- 0.3 μM Primer Crt2 (SEQ ID No. 23)
- 10 250 500 ng genomische DNA von DSM 30080

Aq. Dest. bis zu einem Gesamtvolumen von 50 μl

#### Master Mix 2:

15

- 5 ul 10x PCR Puffer 1 (Endkonzentration 1x, mit 1.75 mM Mg2+)
- 10x PCR Puffer 2 (Endkonzentration 1x, mit 2.25 mM Mg2+)
- 10x PCR Puffer 3 (Endkonzentration 1x, mit 2.25 mM Mg2+)
- 0.75 ul Expand Long Template Enzyme Mix (Endkonzentration 2.6 Units)

Aq. Dest. bis zu einem Gesamtvolumen von 50 ul

20

Die beiden Ansätze "Master Mix 1" und "Master Mix 2" wurden zusammenpipetiert. Die PCR wurde in einem Gesamtvolumen von 50 ul unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

25 1X 94°C 2 Minuten

30X 94°C 30 Sekunden

58°C 1 Minute

68°C 4 Minuten

1X 72°C 10 Minuten

30

35

Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID No. 22 und SEQ ID No. 23 resultierte in einem Fragment (SEQ ID NO: 24), das für die Gene *CrtY* (Protein: SEQ ID NO: 25), *CrtI* (Protein: SEQ ID NO: 26), *crtB* (Protein: SEQ ID NO: 27) und *CrtZ* (*iDNA*) kodiert. Unter Verwendung von Standardmethoden wurde das Amplifikat in den PCR-Klonierungsvektor pCR2.1 (Învitrogen) kloniert und der Klon pCR2.1-CrtYIBZ erhalten.

Das Plasmid pCR2.1-CrtYIBZ wurde Sall und HindIII geschnitten, das resultierende Sall/HindIII-Fragment isoliert und durch Ligierung in den Sall/HindIII geschnittenen Vektor pMCL200 transfe-

riert. Das in pMCL 200 klonierte Sall/HindIII Fragment aus pCR2.1-CrtYIBZ ist 4624 Bp lang, kodiert für die Gene *CrtY*, *Crtl*, *crtB* und *CrtZ* und entspricht der Sequenz von Position 2295 bis 6918 in D90087 (SEQ ID No. 24). Der resultierende Klon heisst pMCL-CrtYIBZ.

5 Beispiel 2.2.: Konstruktion von pMCL-CrtYIBZ/idi

Das Gen *idi* (Isopentenyldiphosphat-Isomerase; IPP-Isomerase) wurde aus *E. coli* mittels PCR amplifiziert. Die Nukleinsäure, kodierend das gesamte *idi* Gen mit *idi*-Promotor und Ribosomenbindestelle, wurde aus *E. coli* mittels "polymerase chain reaction" (PCR) unter Verwendung eines sense-spezifischen Primers (5'-idi SEQ ID No. 28) und eines antisense-spezifischen Primers (3'-idi SEQ ID No. 29) amplifiziert.

Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:



10

Die PCR zur Amplifikation der DNA erfolgte in einem 50  $\mu$ l Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ul einer E. coli TOP10- Suspension
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM 5'-idi (SEQ ID No. 28)
- 20 0.2 mM 3'-idi (SEQ ID No. 29)
  - 5 ul 10X PCR-Puffer (TAKARA)
  - 0.25 ul R Taq Polymerase (TAKARA)
  - 28.8 ul Aq. Dest.
- 25 Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94°C 2 Minuten
20X 94°C 1 Minute
62 °C 1 Minute
30 72°C 1 Minute
1X 72°C 10 Minuten

Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID No. 28 und SEQ ID No. 29 resultierte in einem 679 BpFragment, das für ein Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz kodiert (SEQ ID No.
30). Unter Verwendung von Standardmethoden wurde das Amplifikat in den PCRKlonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert und der Klon pCR2.1-idi erhalten.

Sequenzierung des Klons pCR2.1-idi bestätigte eine Sequenz, die sich nicht von der publizierten Sequenz AE000372 in Position 8774 bis Position 9440 unterscheidet. Diese Region umfaßt die Promotor-Region, die potentielle Ribosomenbindestelle und den gesamten "open reading frame" für die IPP-Isomerase. Das in pCR2.1-idi klonierte Fragment hat durch das Einfügen einer Xhol-Schnittstelle am 5'-Ende und einer Sall-Schnittstelle am 3'-Ende des *idi*-Gens eine Gesamtlänge von 679 Bp.

Dieser Klon wurde daher für die Klonierung des *idi*-Gens in den Vektor pMCL-CrtYIBZ verwendet. Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des Xhol/Sall-Fragmentes aus pCR2.1-idi und Ligierung in den Xhol/Sall geschnittenen Vektor pMCL-CrtYIBZ. Der resultierende Klon heisst pMCL-CrtYIBZ/idi.

#### Beispiel 2.3.: Konstruktion von pMCL-CrtYIBZ/idi/gps

Das Gen *gps* (Geranylgeranylpyrophosphat-Synthase; ; GGPP-Synthase) wurde aus *Archaeoglobus fulgidus* mittels PCR amplifiziert. Die Nukleinsäure, kodierend *gps* aus *Archaeoglobus fulgidus*, wurde mittels "polymerase chain reaction" (PCR) unter Verwendung eines sense-spezifischen Primers (5'-gps SEQ ID No. 32) und eines antisense-spezifischen Primers (3'-gps SEQ ID No. 33) amplifiziert.

Die DNA von *Archaeoglobus fulgidus* wurde von der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen (DSMZ, Braunschweig) innerhalb eines Service-Dienstes präpariert. Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

- 1 ul einer Archaeoglobus fulgidus-DNA
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM 5'-gps (SEQ ID No. 32)
- 30 0.2 mM 3'-gps (SEQ ID No. 33)
  - 5 ul 10X PCR-Puffer (TAKARA)
  - 0.25 ui R Taq Polymerase (TAKARA)
  - 28.8 ul Aq. Dest.
- 35 Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94°C 2 Minuten

20X 94°C 1 Minute

56°C 1 Minute

72°C 1 Minute

1X 72°C 10 Minuten

Das mittels PCR und den Primern SEQ ID No. 32 und SEQ ID No. 33 amplifizierte DNA-Fragment wurde mit an sich bekannten Methoden aus dem Agarosegel eluiert und mit den Restriktionsenzymen Ncol und Hindlil geschnitten. Daraus resultiert ein 962 Bp-Fragment, das für ein Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz kodiert (SEQ ID No. 34). Unter Verwendung von Standardmethoden wurde das Ncol/Hindlil geschnittene Amplifikat in den Vektor pCB97-30 kloniert und der Klon pCB-gps erhalten.

Sequenzierung des Klons pCB-gps bestätigte eine Sequenz für die GGPP-Synthase aus *A. ful-gidus*, die sich von der publizierten Sequenz AF120272 in einem Nukleotid unterscheidet. Durch das Einfügen einer Ncol-Schnittstelle im *gps*-Gen wurde das zweite Kodon der GGPP-Synthase verändert. In der publizierten Sequenz AF120272 kodiert CTG (Position 4-6) für Leucin. Durch die Amplifikation mit den beiden Primern SEQ ID No. 32 und SEQ ID No. 33 wurde dieses zweite Kodon in GTG verändert, welches für Valin kodiert.

Der Klon pCB-gps wurde daher für die Klonierung des *gps*-Gens in den Vektor pMCL-CrtYIBZ/idi verwendet. Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des KpnI/Xhol-Fragmentes aus pCB-gps und Ligierung in den KpnI und Xhol geschnittenen Vektor pMCL-CrtYIBZ/idi. Das klonierte KpnI/Xhol-Fragment (SEQ ID No. 34) trägt den Prrn16-Promotor zusammen mit einer minimalen 5'-UTR-Sequenz von rbcL, den ersten 6 Kodons von rbcL, die die GGPP-Synthase N-terminal verlängern, und 3' vom *gps*-Gen die psbA-Sequenz. Der N-Terminus der GGPP-Synthase hat somit anstelle der natürlichen Aminosäure-Abfolge mit Met-Leu-Lys-Glu (Aminosäure 1 bis 4 aus AF120272) die veränderte Aminosäure-Abfolge Met-Thr-Pro-Gln-Thr-Ala-Met-Val-Lys-Glu. Daraus resultiert, dass die rekombinante GGPP-Synthase, beginnend mit Lys in Position 3 (in AF120272) identisch ist und keine weiteren Änderungen in der Aminosäuresequenz aufweist. Die rbcL- und psbA-Sequenzen wurden gemäß einer Referenz nach Eibl et al. (Plant J. 19. (1999), 1-13) verwendet. Der resultierende Klon heisst pMCL-CrtYIBZ/idi/gps.

### Beispiel 3:

20

25

30

Biotransformation von Zeaxanthin in rekombinanten E. coli-Stämmen

Zur Zeaxanthin-Biotransformation wurden rekombinante E. coli-Stämme hergestellt, welche durch heterologe Komplementation zur Zeaxanthin-Produktion befähigt sind. Stämme von E. coli TOP10 wurden als Wirtszellen für die Komplementations-Experimente mit den Plasmiden pNOSTF-G und pMCL-CrtYIBZ/idi/qps verwendet.

Um *E. coli*-Stämme herzustellen, die die Synthese von Zeaxanthin in hoher Konzentration ermöglichen, wurde das Plasmid pMCL-CrtYlBZ/idi/gps konstruiert. Das Plasmid trägt die Bioynthesegene *crtY*, *crtB*, *crtl* und *crtY* von *Erwinia uredovora*, das Gen *gps* (für Geranylgeranylpyrophoshat-Synthastase) aus *Archaeoglobus fulgidus* und das Gen *idi* (Isopentenyldiphosphat-Isomerase) aus *E. coli*. Mit diesem Konstrukt wurden limitierende Schritte für eine hohe Akkumulation von Carotinoiden und deren biosynthtischen Vorstufen beseitigt. Dies wurde zuvor von Wang et al. in ähnlicher Weise mit mehreren Plasmiden beschrieben (Wang, C.-W., Oh, M.-K. und Liao, J.C.; Engineered isoprenoid pathway enhances astaxanthin production in Escherichia coli, Biotechnology and Bioengineering 62 (1999), 235-241).

10

5

Kulturen von *E.coli* TOP10 wurden in an sich bekannter Weise mit den beiden Plasmiden pNOSTF-G und pMCL-CrtYIBZ/idi/gps transformiert und in LB-Medium bei 30°C bzw. 37°C über Nacht kultiviert. Ampicillin (50 μg/ml), Chloramphenicol (50 μg/ml) und Isopropyl-β-thiogalactosid (1 mmol) wurden in an sich üblicher Weise ebenfalls über Nacht zugegeben.



Zur Isolierung der Carotinoide aus den rekombinanten Stämmen wurden die Zellen mit Aceton extrahiert, das organische Lösungsmittel zur Trockne eingedampft und die Carotinoide mittels HPLC über eine C30-Säule aufgetrennt. Folgende Verfahrensbedingungen wurden eingestellt.

20 Trennsäule: Prontosil C30-Säule, 250 x 4,6 mm, (Bischoff, Leonberg)

Flussrate:

1.0 ml/min

Eluenten: Laufmittel A - 100% Methanol

Laufmittel B - 80% Methanol, 0.2% Ammoniumacetat

Laufmittel C - 100% t-Butyl-methylether

25

## Gradientprofil:

Zeit	Flussrate	% Laufmittel A	% Laufmittel B	% Laufmittel C
1.00	1.0	95.0	5.0	0
1.05	1.0	80.0	5.0	15.0
14.00	1.0	42.0	5.0	53.0
14.05	1.0	95.0	5.0	0
17.00	1.0	95.0	5.0	0
18.00	1.0	95.0	5.0	0

Detektion: 300 - 500 nm

Die Spektren wurden direkt aus den Elutionspeaks unter Verwendung eines Photodiodenarraydetektors bestimmt. Die isolierten Substanzen wurden über ihre Absorptionsspektren und ihre Retentionszeiten im Vergleich zu Standardproben identifiziert.

Abbildung 1 zeigt die chromatographische Analyse einer Probe erhalten aus einem mit pNOSTF-G und pMCL-CrtYIBZ/idi/gps transformierten *E. coli*-Stamm. Es zeigt sich, daß dieser Stamm aufgrund der heterologen Komplementation verschiedene Ketocarotinoide synthetisieren kann. Mit zunehmender Retentionszeit werden Astaxanthin (Peak 1), Adonirubin (Peak 2) und Canthaxanthin (Peak 3) eluiert.

10

Beispiel 3.1 Vergleichsbeispiel

risch bestimmt.

35



Analog zu den vorhergehenden Beispielen wurde als Vergleichsbeispiel ein *E.coli*-Stamm hergestellt, der eine Ketolase aus *Haematococcus pluvialis Flotow em. Wille* exprimiert. Dazu wurde die cDNA die für die gesamte Primärsequenz der Ketolase aus *Haematococcus pluvialis Flotow em. Wille* codiert amplifiziert und gemäß Beispiel 1 in den gleichen Expressionsvektor kloniert.

20 Die cDNA, die für die Ketolase aus Haematococcus pluvialis codiert, wurde mittels PCR aus Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80 der "Sammlung von Algenkulturen der Universität Göttingen")Suspensionskultur amplifiziert. Für die Präparation von Total-RNA aus einer Suspensionskultur von Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80), die 2 Wochen mit indirektem Tageslicht bei Raumtemperatur in Haematococcus- Medium (1.2 g/l Natriumacetat, 2 g/l Hefe-25 extrakt, 0.2 g/l MgCl2x6H2O, 0.02 CaCl2x2H2O; pH 6.8; nach Autoklavieren Zugabe von 400 mg/l L-Asparagin, 10 mg/l FeSO4xH2O) gewachsen war, wurden die Zellen geerntet, in flüssigem Stickstoff eingefroren und im Mörser pulverisiert. Anschließend wurden 100 mg der gefrorenen, pulverisierten Algenzellen in ein Reaktionsgefäß überführt und in 0.8 ml Trizol-Puffer (LifeTechnologies) aufgenommen. Die Suspension wurde mit 0.2 ml Chloroform extrahiert. 30 Nach 15 minütiger Zentrifugation bei 12 000 g wurde der wässrige Überstand abgenommen und in ein neues Reaktionsgefäß überführt und mit einem Volumen Ethanol extrahiert. Die RNA wurde mit einem Volumen Isopropanol gefällt, mit 75% Ethanol gewaschen und das Pellet in DEPC Wasser (über Nacht Inkubation von Wasser mit 1/1000 Volumen Diethylpyrocarbonat bei Raumtemperatur, anschließend autoklaviert) gelöst. Die RNA-Konzentration wurde photomet-

Für die cDNA-Synthese wurden 2.5 ug Gesamt-RNA für 10 min bei 60\_C denaturiert, für 2 min auf Eis abgekühlt und mittels eines cDNA-Kits (Ready-to-go-you-prime-beads, Pharmacia Biotech) nach Herstellerangaben unter Verwendung eines antisense spezifischen Primers PR1

(gcaagctcga cagctacaaa cc) in cDNA umgeschrieben.

Die Nukleinsäure codierend eine Ketolase aus Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80) wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Haematococcus pluvialis unter Verwendung eines sense spezifischen Primers PR2 (gaagcatgca gctagcagcg acag) und eines antisense spezifischen Primers PR1 amplifiziert.

Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

- Die PCR zur Amplifikation der cDNA, die für ein Ketolase Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz codiert, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:
  - 4 ml einer Haematococcus pluvialis cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
  - 0.25 mM dNTPs
  - 0.2 mM PR1
  - 0.2 mM PR2
  - 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
  - 0.25 ml R Taq Polymerase (TAKARA)
  - 25.8 ml Aq. Dest.

20

Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

```
1X 94_C 2 Minuten
35X 94_C 1 Minute
25 53_C 2 Minuten
72_C 3 Minuten
1X 72_C 10 Minuten
```

Die PCR-Amplifikation mit PR1 und PR2 resultierte in einem 1155 Bp-Fragment, das für ein Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz codiert:

	gaagcatgca	gctagcagcg	acagtaatgt	tggagcagct	taccggaagc	gctgaggcac	60
	tcaaggagaa	ggagaaggag	gttgcaggca	gctctgacgt	gttgcgtaca	tgggcgaccc	120
	agtactcgct	tccgtcagag	gagtcagacg	cggcccgccc	gggactgaag	aatgcctaca	180
35	agccaccacc	ttccgacaca	aagggcatca	caatggcgct	agctgtcatc	ggctcctggg	240
	ccgcagtgtt	cctccacgcc	atttttcaaa	tcaagcttcc	gacctccttg	gaccagctgc	300
	actggctgcc	cgtgtcagat	gccacagctc	agctggttag	cggcagcagc	agcctgctgc	360
	acatcgtcgt	agtattcttt	gtcctggagt	tcctgtacac	aggccttttt	atcaccacge	420
	atgatgctat	gcatggcacc	atcgccatga	gaaacaggca	gcttaatgac	ttcttgggca	480
40	gagtatgcat	ctccttgtac	gcctggtttg	attacaacat	gctgcaccgc	aagcattggg	540
	agcaccacaa	ccacactggc	gaggtgggca	aggaccctga	cttccacagg	ggaaaccctg	600
	gcattgtgcc	ctggtttgcc	agcttcatgt	ccagctacat	gtcgatgtgg	cagtittgcgc	660
	gcctcgcatg	gtggacggtg	gtcatgcagc	tgctgggtgc	gccaatggcg	aacctgctgg	720
	tgttcatggc	ggccgcgccc	atcctgtccg	ccttccgctt	gttctacttt	ggcacgtaca	780
45	tgccccacaa	gcctgagcct	ggcgccgcgt	caggctcttc	accagccgtc	atgaactggt	840
	ggaagtcgcg	cactagccag	gcgtccgacc	tggtcagctt	tctgacctgc	taccacttcg	900
	acctgcactg	ggagcaccac	cgctggccct	ttqcccctq	gtgggagctg	cccaactgcc	960

gccgcctgtc tggccgaggt tgccagctgg gcatgcaggt tgccggacac gctgcatggg agctgtcgag cttgc					
---	--	--	--	--	--

5

10

Unter Verwendung von Standardmethoden wurde das Amplifikat in den PCR-Klonierungsvektor pGEM-Teasy (Promega) kloniert und der Klon pGKETO2 erhalten.

quenz, die sich lediglich in den drei Codons 73, 114 und 119 in je einer Base von der publizierten Sequenz X86782 unterscheidet. Diese Nukleotidaustausche wurden in einem unabhängigem Amplifikationsexperiment reproduziert und repräsentieren somit die Nukleotidsequenz im

·Sequenzierung des Klons pGKETO2 mit dem T7- und dem SP6-Primer bestätigte eine Se-

verwendeten Haematococcus pluvialis Stamm 192.80.

15

Dieser Klon wurde für die Klonierung in den unter Beispiel 1 beschriebenen Expressionsvektor verwendet. Die Klonierung erfolgte analog wie in Beispiel 1 beschrieben. Die Transformation der E.coli Stämme, deren Kultivierung und die Analyse des Carotinoidprofils erfolgte wie in Beispiel 3 beschrieben.

20

Abbildung 2 zeigt die chromatographische Analyse einer Probe erhalten aus einem mit diesem Expressionsvektor und pMCL-CrtYIBZ/idi/gps transformierten E. coli-Stamm. Unter Verwendung einer Ketolase aus Haematococcus pluvialis, wie beispielsweise in EP 725137 beschrieben, eluieren mit zunehmender Retentionszeit Astaxanthin (Peak 1), Adonixanthin (Peak 2) und nicht umgesetztes Zeaxanthin (Peak 3). Dieses Carotinoidprofil wurde bereits in EP 0725137 beschrieben.

Tabelle 1 zeigt einen Vergleich der bakteriell produzierten Carotinoidmengen:

25

Tablelle 1: Vergleich der bakteriellen Ketocarotinoid-Synthese bei Verwendung zweier verschiedener Ketolasen, der erfindungsgemäßen Ketolase aus Nostoc sp. Strain PCC7120 (Beispiel 3) und der Ketolase aus Haematococcus pluvialis als Vergleichsbeispiel (Beispiel 3.1). Carotinoidmengen sind in ng/ ml Kulturflüssigkeit angegeben.

mengen sind in ng/ ml Kultu Ketolase aus	Astaxanthin		Adonixanthin	Canthaxanthin	Zeaxanthin 738	
Haematococcus pluvialis	13		102			
Flotow em. Wille						
(Vergleichsbeispiel)	491	186	1	120		
Nostoc sp. Strain PCC7120						

Die erfindungsgemäße Expression der Ketolase aus *Nostoc* sp. Strain PCC7120 führt zu einem Carotinoidmuster, welches sich von dem Carotinoidmuster nach Expression einer Ketolase aus *Haematococcus pluvialis* deutlich unterscheidet. Während die Ketolase aus dem Stand der Technik nur sehr unvollständig das gewünschte Ketocarotinoid Astaxanthin liefert, ist Astaxanthin bei der Verwendung der erfindungsgemäßen Ketolase das Hauptprodukt. Im erfindungsgemäßen Verfahren treten hydroxylierte Nebenprodukte in einer deutlich geringeren Menge auf.

#### Beispiel 4:

5

20

Herstellung von Expressionsvektoren zur konstitutiven Expression der Nostoc sp. PCC 7120 Ketolase in Lycopersicon esculentum und Tagetes erecta.

Die Expression der Ketolase aus *Nostoc* in *L. esculenumt* und in *Tagetes erecta* erfolgte unter Kontrolle des konstitutiven Promoters FNR (Ferredoxin NADPH Oxidoreductase) aus *Arabidopsis thaliana*. Die Expression erfolgte mit dem Transitpeptid rbcS aus Erbse (Anderson et al. 1986, Biochem J. 240:709-715).

Das DNA Fragment, das die FNR Promotorregion -635 bis -1 aus *Arabidopsis thaliana* beinhaltet, wurde mittels PCR unter Verwendung genomischer DNA (nach Standardmethoden aus *Arabidopsis thaliana* isoliert) sowie der Primer FNR-1 (SEQ ID No.38) und FNR-2 (SEQ ID No. 39) hergestellt.

Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der DNA, die das FNR-Promotorfragment FNR1-2 (-635 bis -1) beinhaltet, erfolgte in einem 50 ul Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 100 ng genomischer DNA aus A.thaliana
- 0.25 mM dNTPs
- 30 0.2 mM FNR-1 (SEQ ID No. 38)
  - 0.2 mM FNR-2 (SEQ ID No. 39)
  - 5 ul 10X PCR-Puffer (Stratagene)
  - 0.25 ul Pfu Polymerase (Stratagene)
  - \_ 28.8 ul Aq. Dest.

35

Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94°C 2 Minuten

35X 94°C 1 Minute

50°C 1 Minute

72°C 1 Minute

1X 72°C 10 Minuten

10

35

Das 653 bp Amplifikat wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR 2.1 (Invitrogen) kloniert und das Plasmid pFNR erhalten.

Sequenzierung des Klons pFNR bestätigte eine Sequenz, die mit einem Sequenzabschnitt auf Chromosom 5 von Arabidopsis thaliana (Datenbankeintrag AB011474) von Position 70127 bis 69493 übereinstimmt. Das Gen beginnt bei Basenpaar 69492 und ist mit "Ferredoxin-NADP+ Reductase" annotiert.

Dieser Klon heisst pFNR und wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet.

Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 635 bp Sacl-HindIII Fragmentes aus pFNR und Ligierung in den Sacl-HindIII geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der den Promoter FNR anstelle des ursprünglichen Promoters d35S enthält, heisst pJITFNR.

- Zur Herstellung einer Expressionskassette pJFNRNOST wurde das 805 bp SpHI-Fragment NOSTF-G (in Beispiel 1 beschrieben) in den SpHI geschnittenen Vektor pJITFNR kloniert. Der Klon, der das Fragment NOSTF-G in der korrekten Orientierung als N-terminale Fusion mit dem rbcS Transitpeptid enthält, heisst pJFNRNOST.
- Die Herstellung einer Expressionskassette für die Agrobacterium vermittelte Transformation der Ketolase aus *Nostoc* in *L. esculentum* erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN3 (WO02/00900).
- Zur Herstellung des Expressionsvektors pS3FNRNOST wurde das 2.4 Kb Sacl-Xhol Fragment (partialle Sacl Hydrolyse) aus pJFNRNOST mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN3 ligiert (Abbildung 3, Konstruktkarte). In der Abbildung 3 beinhaltet Fragment FNR-Promotor den FNR Promotor (655 bp), Fragment rbcS TransitPeptid das rbcS Transitpeptid aus Erbse (204 bp), Fragment Nost Ketolase (799 bp) die gesamte Primärsequenz, kodierend für die Nostoc Ketolase, Fragment 35S Terminator (761 bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

Die Herstellung einer Expressionskassette für die *Agrobacterium*-vermittelte Transformation des Expressionsvektor mit der Ketolase aus *Nostoc* in Tagetes erecta erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN5 (WO02/00900).

Zur Herstellung des Tagetes-Expressionsvektors pS5FNRNOST wurde das 2.4 Kb Sacl-Xhol Fragment (partielle Sacl Hydrolyse) aus pJFNRNOST mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (Abbildung 4, Konstruktkarte). In der Abbildung 4 beinhaltet Fragment FNR Promotor den duplizierten FNR Promotor (655 bp), Fragment rbcS Transit Peptid das rbcS Transitpeptid aus Erbse (204 bp), Fragment Nost Ketolase (799 bp) die gesamte Primärsequenz, kodierend für die Nostoc Ketolase, Fragment 35S Terminator (761 bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

# Beispiel 5:

5

Herstellung von Expressionsvektoren zur blütenspezifischen Expression der Nostoc sp. PCC 10 7120 Ketolase in Lycopersicon esculentum und Tagetes erecta.

Die Expression der Ketolase aus Nostoc in L. esculentum und Tagetes erecta erfolgte mit dem Transitpeptid rbcS aus Erbse (Anderson et al. 1986, Biochem J. 240:709-715). Die Expression erfolgte unter Kontrolle einer modifizierten Version AP3P des blütenspezifischen Promoters AP3 aus Arabidopsis thaliana (AL132971: Nukleotidregion 9298-10200; Hill et al. (1998) Development 125: 1711-1721).

Das DNA Fragment, das die AP3 Promoterregion -902 bis +15 aus Arabidopsis thaliana beinhaltet, wurde mittels PCR unter Verwendung genomischer DNA (nach Standardmethoden aus Arabidopsis thaliana isoliert) sowie der Primer AP3-1 (SEQ ID No.41) und AP3-2 (SEQ ID No. 42) hergestellt.

Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

25

20

Die PCR zur Amplifikation der DNA, die das AP3-Promoterfragment (-902 bis +15) beinhaltet, erfolgte in einem 50 μl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 100 ng genomischer DNA aus A.thaliana
- 0.25 mM dNTPs 30
  - 0.2 mM AP3-1 (SEQ ID No. 41)
  - 0.2 mM AP3-2 (SEQ ID No. 42)
  - 5 ul 10X PCR-Puffer (Stratagene)
  - 0.25 ul Pfu Polymerase (Stratagene)
- 28.8 ul Aq. Dest. 35

Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

94°C 2 Minuten 1X

<b>BASF-Aktiengesells</b>	chaft
---------------------------	-------

PF 54058

55

35X 94°C 1 Minute

50°C 1 Minute

72°C 1 Minute

1X 72°C 10 Minuten

5

10

Das 929 Bp Amplifikat wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR 2.1 (Invitrogen) kloniert und das Plasmid pAP3 erhalten.

Sequenzierung des Klons pAP3 bestätigte eine Sequenz, die sich lediglich in durch eine Insertion (ein G in Position 9765 der Sequenz AL132971) und einen Basenaustausch (ein G statt ein A in Position 9726 der Sequenz AL132971) von der publizierten AP3 Sequenz (AL132971, Nukleotidregion 9298-10200) unterscheidet. Diese Nukleotidunterschiede wurden in einem unabhängigen Amplifikationsexperiment reproduziert und repräsentieren somit die tatsächliche Nukleotidsequenz in den verwendeten Arabidopsis thaliana Pflanzen.

Die modifizierte Version AP3P wurde mittels rekombinanter PCR unter Verwendung des Plasmids pAP3 hergestellt. Die Region 10200 – 9771 wurde mit den Primern AP3-1 (SEQ ID No. 41) und Primern AP3-4 (SEQ ID No. 44) amplifiziert (Amplifikat A1/4), die Region 9526-9285 wurde mit den AP3-3 (SEQ ID No. 43) und AP3-2 (SEQ ID No. 42) amplifiziert (Amplifikat A2/3).

20

Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR-Reaktionen zur Amplifikation der DNA-Fragmente, die die Regionen Region 10200 - 9771 und Region 9526-9285 des AP3 Promoters beinhalten, erfolgte in 50 ul Reaktionsansätzen, in denen enthalten war:

- 25
- 100 ng AP3 Amplifikat (oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM sense Primer (AP3-1 SEQ ID No. 41 bzw. AP3-3 SEQ ID No. 43)
- 30 0.2 mM antisense Primer (AP3-4 SEQ ID No. 44 bzw. AP3-2 SEQ ID No. 42)
  - 5 ul 10X PCR-Puffer (Stratagene)
  - 0.25 ul Pfu Taq Polymerase (Stratagene)
  - \_ 28.8 ul Aq. Dest.
- 35 Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94°C 2 Minuten

35X 94°C 1 Minute

50°C 1 Minute

72°C 1 Minute

1X 72°C 10 Minuten

- Die rekombinante PCR beinhaltet Annealing der sich über eine Sequenz von 25 Nukleotiden überlappenden Amplifikate A1/4 und A2/3, Vervollständigung zu einem Doppelstrang und anschließende Amplifizierung. Dadurch entsteht eine modifizierte Version des AP3 Promoters, AP3P, in dem die Positionen 9670 9526 deletiert sind. Die Denaturierung (5 min bei 95°C) und Annealing (langsame Abkühlung bei Raumtemperatur auf 40°C) beider Amplifikate A1/4 und A2/3 erfolgte in einem 17.6 ul Reaktionsansatz, in dem enthalten war:
  - 0.5 ug A1/4 Amplifikat
  - . 0.25 ug A2/3 Amplifikat

Das Auffüllen der 3'-Enden (30 min bei 30°C) erfolgte in einem 20 ul Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 17.6 ul A1/4 und A2/3-Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- 50 uM dNTPs

15

25

- 20 2 ul 1X Klenow Puffer
  - 2U Klenow Enzym

Die Nukleinsäure kodierend für die modifizierte Promoterversion AP3P wurde mittels PCR unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (AP3-1 SEQ ID No. 41) und eines antisense spezifischen Primers (AP3-2 SEQ ID No. 42) amplifiziert.

Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation des AP3P Fragmentes erfolgte in einem 50 ul Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ul Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM AP3-1(SEQ ID No. 41)
- 35 0.2 mM AP3-2 (SEQ ID No. 42)
  - 5 ul 10X PCR-Puffer (Stratagene)
  - 0.25 ul Pfu Taq Polymerase (Stratagene)

28.8 ul Aq. Dest.

Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

5 1X 94°C 2 Minuten

35X 94°C 1 Minute

50°C 1 Minute

72°C 1 Minute

1X 72°C 10 Minuten

10

15

Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID No. 41 (AP3-1) und SEQ ID No. 42 (AP3-2) resultierte in einem 783 Bp Fragment, das für die modifizierte Promoterversion AP3P kodiert. Das Amplifikat wurde in den Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert und das Plasmid pAP3P erhalten. Sequenzierungen mit den Primern T7 und M13 bestätigten eine zur Sequenz AL132971, Region 10200-9298 identische Sequenz, wobei die interne Region 9285 - 9526 deletiert wurde. Diese Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet.

Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 783 Bp SacI-HindIII Fragmentes aus pAP3P und
Ligierung in den SacI-HindIII geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der den Promoter AP3P
anstelle des ursprünglichen Promoters d35S enthält, heisst pJITAP3P.Zur Herstellung einer
Expressionskassette pJAP3NOST wurde das 805 Bp SpHI-Fragment NOSTF-G (in Beispiel 1

beschrieben) in den SpHI geschnittenen Vektor pJITAP3P kloniert. Der Klon, der das Fragment NOSTF-G in der korrekten Orientierung als N-terminale Fusion mit dem rbcS Transitpeptid ent-

hält, heisst pJAP3PNOST.

Die Herstellung eines Expressionsvektors für die Agrobacterium-vermittelte Transformation der AP3P-kontrollierten Ketolase aus Nostoc in *L. esculentum* erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN3 (WO02/00900).

30

35

25

Zur Herstellung des Expressionsvektors pS3AP3PNOST wurde das 2.6 KB bp Sacl-Xhol Fragment (partielle Sacl Hydrolyse) aus pJAP3NOST mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN3 ligiert (Abbildung 5, Konstruktkarte). In der Abbildung 5 beinhaltet Fragment AP3P den modifizierten AP3P Promoter (783 bp), Fragment rbcS das rbcS Transitpeptid aus Erbse (207 bp), Fragment NOSTF-G (792 bp) die gesamte Primärsequenz kodierend für die Nostoc Ketolase, Fragment term (795 bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

Die Herstellung einer Expressionsvektors für die Agrobacterium-vermittelte Transformation der AP3P-kontrollierten Ketolase aus Nostoc in Tagetes erecta erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN5 (WO02/00900).

Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5AP3PNOST wurde das 2.6 KB bp Sacl-Xhol (partielle Sacl Hydrolyse) Fragment aus pS5AP3PNOST mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (Abbildung 6, Konstruktkarte). In der Abbildung 6 beinhaltet Fragment AP3P den modifizierten AP3P Promoter (783 bp), Fragment rbcS das rbcS Transitpeptid aus Erbse (207 bp), Fragment NOSTF-G (792 bp) die gesamte Primärsequenz codierend für die Nostoc Ketolase, Fragment term (795 bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

#### Beispiel 6:

20

25

30

35

Herstellung transgener Lycopersicon esculentum Pflanzen

Transformation und Regeneration von Tomatenpflanzen erfolgte nach der publizierten Methode von Ling und Mitarbeitern (Plant Cell Reports (1998), 17:843-847). Für die Varietät Microtom wurde mit höherer Kanamycin-Konzentration (100mg/L) selektioniert.

Als Ausgangsexplantat für die Transformation dienten Kotyledonen und Hypokotyle sieben bis zehn Tage alter Keimlinge der Linie Microtom. Für die Keimung wurde das Kulturmedium nach Murashige und Skoog (1962: Murashige and Skoog, 1962, Physiol. Plant 15, 473-) mit 2% Saccharose, pH 6,.1 verwendet. Die Keimung fand bei 21°C bei wenig Licht (20 - 100 μE) statt. Nach sieben bis zehn Tagen wurden die Kotyledonen quer geteilt und die Hypokotyle in ca. 5 -10 mm lange Abschnitte geschnitten und auf das Medium MSBN (MS, pH 6,1, 3% Saccharose + 1 mg/l BAP, 0,1 mg/l NAA) gelegt, das am Vortag mit suspensionskultivierten Tomatenzellen beschickt wurde. Die Tomatenzellen wurden luftblasenfrei mit sterilem Filterpapier abgedeckt. Die Vorkultur der Explantate auf dem beschriebenen Medium erfolgte für drei bis fünf Tage. Zellen des Stammes Agrobakterium tumefaciens LBA4404 wurden einzeln mit den Plasmiden pS3FNRNOST und pS3AP3NOST transformiert. Von den einzelnen mit den Binärvektoren pS3FNRNOST und pS3AP3NOST transformierten Agrobakterium-Stämmen wurde jeweils eine Übernachtkultur in YEB Medium mit Kanamycin (20 mg/l) bei 28 °C kultiviert und die Zellen zentrifugiert.Das Bakterienpellet wurde mit flüssigem MS Medium (3% Saccharose, pH 6,1) resuspendiert und auf eine optische Dichte von 0,3 (bei 600 nm) eingestellt. Die vorkultivierten Explantate wurden in die Suspension überführt und für 30 Minuten bei Zimmertemperatur unter leichtem Schütteln inkubiert. Anschließend wurden die Explantate mit sterilem Filterpapier getrocknet und für die dreitägige Co-Kultur (21°C) auf ihr Vorkulturmedium zurück gelegt.

Nach der Co-kultur wurden die Explantate auf MSZ2 Medium (MS pH 6,1 + 3% Saccharose, 2 mg/l Zeatin, 100 mg/l Kanamycin, 160 mg/l Timentin) transferiert und für die selektive Regenera-

tion bei 21°C unter Schwachlicht Bedingungen (20 - 100 μE, Lichtrhythmus 16h/8h) aufbewahrt. Aller zwei bis drei Wochen erfolgte der Transfer der Explantate bis sich Sprosse bilden. Kleine Sprosse konnten vom Explantat abgetrennt werden und auf MS (pH 6,1 + 3% Saccharose) 160 mg/l Timentin, 30 mg/l Kanamycin, 0,1 mg/l IAA bewurzelt werden. Bewurzelte Pflanzen wurden ins Gewächshaus überführt.

Gemäß der oben beschriebenen Transformationsmethode wurden mit folgenden Expressionskonstrukten folgende Linien erhalten:

10 Mit pS3FNRNOST wurde erhalten: ms 101-1, ms101-2, ms101-3

Mit pS3AP3NOST wurde erhalten: ms 102-1, ms102-2, ms102-3

Beispiel 7:

5

20

25

30

35

Herstellung transgener Tagetes Pflanzen

Tagetessamen werden sterilisiert und auf Keimungsmedium (MS-Medium; Murashige and Skoog, Physiol. Plant. 15(1962), 473-497) pH 5,8, 2% Saccharose) aufgelegt. Die Keimung erfolgt in einem Temperatur/Licht/Zeitintervall von 18-28°C/20-200 μΕ/3 - 16 Wochen, bevorzugt jedoch bei 21°C, 20-70 μΕ, für 4-8 Wochen.

Alle Blätter der sich bis dahin entwickelten in vitro Pflanzen werden geerntet und quer zur Mittelrippe geschnitten. Die dadurch entstehenden Blattexplantate mit einer Größe von 10 - 60 mm<sup>2</sup>
werden im Verlaufe der Präparation in flüssigem MS - Medium bei Raumtemperatur für maximal
2 h aufbewahrt.

Ein beliebiger Agrobakterium tumefaciens Stamm, bevorzugt aber ein supervirulenter Stamm, wie z.B. EHA105 mit einem entsprechenden Binärplasmid, das ein Selektionsmarkergen (bevorzugt bar oder pat) sowie ein oder mehrere Trait- oder Reportergene tragen kann wird (pS5FNRNOST und pS5AP3NOST), über Nacht angezogen und für die Co-Kultivierung mit dem Blattmaterial verwendet. Die Anzucht des Bakterienstammes kann wie folgt erfolgen: Eine Einzelkolonie des entsprechenden Stammes wird in YEB (0,1 % Hefeextrakt, 0,5 % Rindfleischextrakt, 0,5 % Pepton, 0,5 % Saccharose, 0,5 % Magnesiumsulfat x 7 H<sub>2</sub>0) mit 25 mg/l Kanamycin angeimpft und bei 28°C für 16 bis 20 h angezogen. Anschließend wird die Bakteriensuspension durch Zentrifugation bei 6000 g für 10 min geemtet und derart in flüssigem MS Medium resuspendiert, daß eine OD600 von ca. 0,1 bis 0,8 entstand. Diese Suspension wird fuer die C-Kultivierung mit dem Blattmaterial verwendet.

10

20

25

35

Unmittelbar vor der Co-Kultivierung wird das MS-Medium, in dem die Blätter aufbewahrt worden sind, durch die Bakteriensuspension ersetzt. Die Inkubation der Blättchen in der Agrobakteriensuspension erfolgte für 30 min unter leichtem Schütteln bei Raumtemperatur. Anschließend werden die infizierten Explantate auf ein mit Agar (z.B. 0,8 % Plant Agar (Duchefa, NL) verfestigtes MS-Medium mit Wachstumsregulatoren, wie beispielsweise 3 mg/l Benzylaminopurin (BAP) sowie 1 mg/l Indolylessigsäure (IAA) aufgelegt. Die Orientierung der Blätter auf dem Medium ist bedeutungslos. Die Kultivierung der Explantate findet für 1 bis 8 Tage, bevorzugt aber für 6 Tage statt, dabei können folgende Bedingungen angewendet werden: Lichtintensität: 30 – 80  $\mu$ Mol/m<sup>2</sup> x sec, Temperatur: 22 – 24 $^{o}$ C, hell/dunkel Wechsel von 16/8 Stunden. Anschließend werden die co-kultivierten Explantate auf frisches MS-Medium, bevorzugt mit den gleichen Wachstumsregulatoren übertragen, wobei dieses zweite Medium zusätzlich ein Antibiotikum zur Unterdrückung des Bakterienwachstums enthält. Timentin in einer Konzentration von 200 bis 500 mg/l ist für diesen Zweck sehr geeignet. Als zweite selektive Komponente wird eine für die Selektion des Transformationserfolges eingesetzt. Phosphinothricin in einer Konzentration von 1 bis 5 mg/l selektiert sehr effizient, aber auch andere selektive Komponenten gemäß des zu verwendenden Verfahrens sind denkbar.

Nach jeweils ein bis drei Wochen erfolgt der Transfer der Explantate auf frisches Medium bis sich Sproßknospen und kleine Sprosse entwickeln, die dann auf das gleiche Basalmedium einschließlich Timentin und PPT oder alternative Komponenten mit Wachstumsregulatoren, nämlich z.B. 0,5 mg/l Indolylbuttersäure (IBA) und 0,5 mg/l Gibberillinsäure GA<sub>3</sub>, zur Bewurzelung übertragen werden. Bewurzelte Sprosse können ins Gewächshaus überführt werden.

Zusätzlich zu der beschriebenen Methode sind folgende vorteilhafte Modifikationen möglich:

Bevor die Explantate mit den Bakterien infiziert werden, können sie für 1 bis 12 Tage, bevorzugt 3 - 4, auf das oben beschriebene Medium für die Co-Kultur vorinkubiert werden. Anschließend erfolgt die Infektion, Co-Kultur und selektive Regeneration wie oben beschrieben.

30 Der pH Wert für die Regeneration (normalerweise 5,8) kann auf pH 5,2 gesenkt werden. Dadurch wird die Kontrolle des Agrobakterienwachstums verbessert.

Die Zugabe von AgNO $_3$  (3 - 10 mg/l) zum Regenerationsmedium verbessert den Zustand der Kultur einschließlich der Regeneration selbst.

Komponenten, die die Phenolbildung reduzieren und dem Fachmann bekannt sind, wie z.B. Zitronensäure, Ascorbinsäure, PVP u.v.a.m., wirken sich positiv auf die Kultur aus.

Für das gesamte Verfahren kann auch flüssiges Kulturmedium Verwendung finden. Die Kultur kann auch auf handelsüblichen Trägern, die auf dem flüssigen Medium positioniert werden inkubiert werden.

5 Gemäß der oben beschriebenen Transformationsmethode wurden mit folgenden Expressionskonstrukten folgende Linien erhalten:

Mit pS5FNRNOST wurde beispielsweise erhalten: ms 103-1, ms103-2, ms103-3, mit pS5AP3NOST wurde beispielsweise erhalten: ms 104-1, ms104-2, ms104-3

10

Beispiel 9

Charakterisierung der transgenen Pflanzenblüten



25

35

Beispiel 9.1

Trennung von Carotinoidestern in Blütenblättern transgener Pflanzen

Allgemeine Arbeitsvorschrift:

Die Blütenblätter der transgenen Pflanzen werden in flüssigem Stickstoff gemörsert und das Petalenpulver (etwa 40 mg) mit 100% Aceton extrahiert (dreimal je 500 ul). Das Lösungsmittel wird evaporiert und die Carotinoide in 100-200 ul Petrolether/Aceton (5:1, v/v) resuspendiert.

Die Carotinoide werden in konzentrierter Form mittels Dünnschicht-Chromatographie (TLC) auf Silica60 F254- Platten (Merck) in einem organischen Laufmittel (Petrolether/Aceton; 5:1) entsprechend ihrer Phobizität aufgetrennt. Gelbe (Xanthophyllester), rote (Ketocarotinoidester) und orange Banden (Mischung aus Xanthophyll- und Ketocarotinoidestern)auf der TLC werden ausgekratzt.

Die an Silica gebundenen Carotinoide werden dreimal mit 500 ul Aceton eluiert, das

Lösungsmittel evaporiert und die Carotinoide mittels HPLC aufgetrennt und identifiziert.

Mittels einer C30-reverse phase-Säule kann zwischen Mono- und Diestern der Carotinoide unterschieden werden. HPLC-Laufbedingungen waren nahezu identisch mit einer publizierten Methode (Frazer et al.(2000), Plant Journal 24(4): 551-558). Folgende Verfahrensbedingungen wurden eingestellt.

Trennsäule: Prontosil C30-Säule, 250 x 4,6 mm, (Bischoff, Leonberg)

Flussrate: 1.0 ml/min

Eluenten: Laufmittel A - 100% Methanol

Laufmittel B - 80% Methanol, 0.2% Ammoniumacetat

Laufmittel C - 100% t-Butyl-methylether

# Gradientprofil:

Zeit	Flussrate	% Laufmittel A	% Laufmittel B	% Laufmittel C
12.0	1.0	95.0	5.0	0
12.1	1.0	80.0	5.0	15.0
22.0	1.0	76.0	5.0	19.0
22.0	1.0	66.5	5.0	28.5
38.0	1.0	15.0	5.0	80.0
45.0	1.0	95.0	5.0	0
46.0	1.0	95.0	5.0	0
46.1	1.0	95.0	5.0	0

Detektion: 300 - 500 nm

5

10

15

20

25

Eine Identifizierung der Carotinoide ist aufgrund der UV-VIS-Spektren möglich.

Petalenmaterial der transgenen Tomatenpflanzen wird gemörsert und mit Aceton extrahiert. Extrahierte Carotinoide werden mittels TLC aufgetrennt. In den Linien können Mono- und Diester von Ketocarotinoiden detektiert werden; die Monoester sind in deutlich geringerer Konzentration als die Diester vorhanden.

Beispiel 10

Enzymatische Hydrolyse von Carotinoidestern und Identifizierung der Carotinoide

Allgemeine Arbeitsvorschrift

Gemörsertes Petalenmaterial (30-100 mg Frischgewicht) wird mit 100% Aceton (dreimal 500ul; jeweils etwa 15 Minuten schütteln) extrahiert. Das Lösungsmittel wird evaporiert. Carotinoide werden anschließend in 495 ul Aceton aufgenommen, 4,95 ml Kalium-phosphatpuffer (100 mM, pH7.4) zugegeben und gut gemischt. Danach erfolgt die Zugabe von ca. 17 mg Bile-Salze (Sigma) und 149 μl einer NaCl/CaCl2-Lösung (3M NaCl und 75 mM CaCl2). Die Suspension wird für 30 Minuten bei 37C inkubiert. Für die enzymatische Hydrolyse der Carotinoidester wird 595 μl einer Lipaselösung (50 mg/ml Lipase Typ7 von Candida rugosa(Sigma)) zugegeben und unter Schütteln bei 37C inkubiert. Nach etwa 21 Stunden erfolgte nochmals eine Zugabe von 595 μl Lipase mit erneuter Inkubation von mindestens 5 Stunden bei 37C. Anschließend werden etwa

ca. 700 mg Na2SO4x10H20 in der Lösung gelöst. Nach Zugabe von 1800 µl Petrolether werden die Carotinoide durch kräftig Mischen in die organische Phase extrahiert. Dieses Ausschütteln wird solange wiederholt, bis die organische Phase frablos bleibt. Die Petroletherfraktionen werden vereinigt und der Petrolether evaporiert. Freie Carotinoide werden in 100-120 ul Aceton aufgenommen. Mittels HPLC und C30-reverse phase-Säule können freie Carotinoide aufgrund von Retentionszeit und UV-VIS-Spektren identifiziert werden.

# Patentansprüche

5

20

25

30

35

- Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden durch Kultivierung von genetisch veränderten Organismen, die im Vergleich zum Wildtyp eine veränderte Ketolase-Aktivität aufweisen, und die veränderte Ketolase-Aktivität durch eine Ketolase verursacht wird, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man Organismen verwendet, die als Wildtyp bereits eine Ketolase-Aktivität aufweisen, und die genetische Veränderung eine Erhöhung der Ketolase-Aktivität im Vergleich zum Wildtyp bewirkt.
  - 3. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass man zur Erhöhung der Ketolases-Aktivität die Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist, gegenüber dem Wildtyp erhöht.
  - 4. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass man zur Erhöhung der Genexpression Nukleinsäuren in den Organismus einbringt, die Ketolasen kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.
  - Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man Organismen verwendet, die als Wildtyp keine Ketolase-Aktivität aufweisen und die genetische Veränderung eine Ketolase-Aktivität im Vergleich zum Wildtyp verursacht.
  - Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass man genetisch veränderte Organismen verwendet, die transgen eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist, exprimieren.
  - Verfahren nach Anspruch 5 oder 6, dadurch gekennzeichnet, dass man zur Verursachung der Genexpression Nukleinsäuren in die Organismen einbringt, die Ketolasen kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch

636/2002 Mec 13.11.2002

Fig/Seq

10

15

20

25

35

2

Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

- 8. Verfahren nach Anspruch 5 oder 7, dadurch gekennzeichnet, dass man Nukleinsäuren, enthaltend die Sequenz SEQ. ID. NO. 1 einbringt.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Organismen zusätzlich gegenüber dem Wildtyp eine erhöhte Aktivität mindestens einer der Aktivitäten, ausgewählt aus der Gruppe Hydroxylase-Aktivität und β-Cyclase-Aktivität, aufweisen.
- 10. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass man zur zusätzlichen Erhöhung mindestens einer der Aktivitäten, die Genexpression mindestens einer Nukleinsäure ausgewählt aus der Gruppe Nukleinsäuren, kodierend eine Hydroxylase, und Nukleinsäuren, kodierend eine β-Cyclase, gegenüber dem Wildtyp erhöht.
- 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, dass man zur Erhöhung der Genexpression mindestens eine Nukleinsäure ausgewählt aus der Gruppe, Nukleinsäuren kodierend eine Hydroxylase und Nukleinsäuren kodierend eine β-Cyclase in den Otganismus einbringt.
- 12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass man als Nukleinsäure, kodierend eine Hydroxylase, Nukleinsäuren einbringt, die eine Hydroxylase kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 16 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 16 aufweist.
- 13. Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass man Nukleinsäuren, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 15 einbringt.
- 30 14. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass man als Nukleinsäure, kodierend eine β-Cyclase, Nukleinsäuren einbringt, die eine β-Cyclase kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 18 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 18 aufweist.
  - 15. Verfahren nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, dass man Nukleinsäuren, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 17 einbringt.

20

25

30

3

- 16. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 15, dadurch gekennzeichnet, dass man nach dem Kultivieren die genetisch veränderten Organismen erntet und anschließend die Ketocarotinoide aus den Organismen isoliert.
- 17. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 16, dadurch gekennzeichnet daß man als Organismus einen Organismus verwendet, der als Ausgangsorganismus natürlicherweise oder durch genetische Komplementierung oder Umregulierung von Stoffwecheselwegen in der Lage ist, Carotinoide herzustellen.
- 10 18. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 17, dadurch gekennzeichnet, daß man als Organismen Mikroorganismen oder Pflanzen verwendet.
  - Verfahren nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, daß man als Mikroorganismen Bakterien, Hefen, Algen oder Pilze verwendet.
  - 20. Verfahren nach Anspruch 19, dadurchgekennzeichnet, daß die Mikroorganismen ausgwählt sind aus der Gruppe Escherichia, Erwinia, Agrobacterium, Flavobacterium, Alcaligenes, Paracoccus, Nostoc, Cyanobakterien der Gattung Synechocystis, Candida, Saccharomyces, Hansenula, Phaffia, Pichia, Aspergillus, Trichoderma, Ashbya, Neurospora, Blakeslea, Phycomyces, Fusarium, Haematococcus, Phaedactylum tricornatum, Volvox oder Dunaliella.
  - 21. Verfahren nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, daß man als Organismus Pflanzen verwendet.
  - 22. Verfahren nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, dass man als Pflanze eine Pflanze, ausgewählt aus den Familien Ranunculaceae, Berberidaceae, Papaveraceae, Cannabaceae, Rosaceae, Fabaceae, Linaceae, Vitaceae, Brassiceae, Cucurbitaceae, Primulaceae, Caryophyllaceae, Amaranthaceae, Gentianaceae, Geraniaceae, Caprifoliaceae, Oleaceae, Tropaeolaceae, Solanaceae, Scrophulariaceae, Asteraceae, Liliaceae, Amaryllidaceae, Poaceae, Orchidaceae, Malvaceae, Illiaceae oder Lamiaceae verwendet.
  - Verfahren nach Anspruch 22, dadurch gekennzeichnet, dass man als Pflanze eine Pflanze, ausgewählt aus den Pflanzengattungen Marigold, Tagetes erecta, Tagetes patula, Acacia, Aconitum, Adonis, Arnica, Aqulegia, Aster, Astragalus, Bignonia, Calendula, Caltha, Campanula, Canna, Centaurea, Cheiranthus, Chrysanthemum, Citrus, Crepis, Crocus, Curcurbita, Cytisus, Delonia, Delphinium, Dianthus, Dimorphotheca, Doronicum, Eschscholtzia, Forsythia, Fremontia, Gazania, Gelsemium, Genista, Gentiana, Geranium, Gerbera, Geum, Grevillea, Helenium, Helianthus, Hepatica, Heracleum, Hisbiscus, Heliopsis, Hypericum, Hypochoeris, Impatiens, Iris, Jacaranda, Kerria, Labumum, Lathyrus, Leontodon, Lilium, Li-

10

15

4

num, Lotus, Lycopersicon, Lysimachia, Maratia, Medicago, Mimulus, Narcissus, Oenothera, Osmanthus, Petunia, Photinia, Physalis, Phyteuma, Potentilla, Pyracantha, Ranunculus, Rhododendron, Rosa, Rudbeckia, Senecio, Silene, Silphium, Sinapsis, Sorbus, Spartium, Tecoma, Torenia, Tragopogon, Trollius, Tropaeolum, Tulipa, Tussilago, Ulex, Viola oder Zinnia verwendet.

- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 23, dadurch gekennzeichnet, dass die Ketocarotinoide ausgewählt sind aus der Gruppe Astaxanthin, Canthaxanthin, Echinenon, 3-Hydroxyechinenon, 3'-Hydroxyechinenon, Adonirubin und Adonixanthin.
- 25. Genetisch veränderter Organismus, wobei die genetische Veränderung die Aktivität einer Ketolase
  - A für den Fall, dass der Wildtyporganismus bereits eine Ketolase-Aktivität aufweist, gegenüber dem Wildtyp erhöht und
  - B für den Fall, dass der Wildtyporganismus keine Ketolase-Aktivitätaufweist, gegenüber dem Wildtyp verursacht
- und die nach A erhöhte oder nach B verursachte Ketolase-Aktivität durch eine Ketolase verursacht wird, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.
- 26. Genetisch veränderter Organismus nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, dass die Erhöhung oder Verursachung der Ketolase–Aktivität durch eine Erhöhung oder Verursachung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist, gegenüber dem Wildtyp bewirkt wird.
- 27. Genetisch veränderter Organismuse nach Anspruch 26, dadurch gekennzeichnet, dass man zur Erhöhung oder Verursachung der Genexpression Nukleinsäuren in den Organismus einbringt, die Ketolasen kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der

5

Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.

- 28. Genetisch veränderter Organismus, enthaltend mindestens eine transgene Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.
- 29. Genetisch veränderter Organismus, enthaltend mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 42 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist.
  - 30. Genetisch veränderter Organismus nach einem der Ansprüche 25 bis 29, dadurch gekennzeichnet, dass die genetische Veränderung zusätzlich mindestens eine der Aktivitäten, ausgewählt aus der Gruppe Hydroxlase-Aktivität und β-Cyclase-Aktivität gegenüber dem Wildtypp erhöht.
- 31. Genetisch veränderter Organismus nach einem der Ansprüche 25 bis 30, dadurch gekennzeichnet daß er als Ausgangsorganismus natürlicherweise oder durch genetische Komplementierung in der Lage ist, Carotinoide herzustellen.
- 32. Genetisch veränderter Organismus nach einem der Ansprüche 25 bis 31, ausgewählt aus
   der Gruppe Mikroorganismen oder Pflanzen.
  - 33. Genetisch veränderter Mikroorganismus nach Anspruch 32, dadurch gekennzeichnet, daß die Mikroorganismen ausgewählt sind aus der Gruppe Bakterien, Hefen, Algen oder Pilze.
- Genetisch veränderter Mikroorganismus nach Anspruch 33, dadurch gekennzeichnet, daß die Mikroorganismen ausgwählt sind aus der Gruppe Escherichia, Erwinia, Agrobacterium, Flavobacterium, Alcaligenes, Paracoccus, Nostoc, Cyanobakterien der Gattung Synechocystis, Candida, Saccharomyces, Hansenula, Pichia, Aspergillus, Trichoderma, Ashbya, Neurospora, Blakeslea, Phycomyces, Fusarium, Haematococcus, Phaedactylum tricornatum, Volvox oder Dunaliella.
  - 35. Genetisch veränderte Pflanze nach Anspruch 32, dadurch gekennzeichnet, dass die Pflanzen ausgewählt sind aus den Familien Ranunculaceae, Berberidaceae, Papaveraceae, Cannabaceae, Rosaceae, Fabaceae, Linaceae, Vitaceae, Brassiceae, Cucurbitaceae, Pri-

30

35

6

mulaceae, Caryophyllaceae, Amaranthaceae, Gentianaceae, Geraniaceae, Caprifoliaceae, Oleaceae, Tropaeolaceae, Solanaceae, Scrophulariaceae, Asteraceae, Liliaceae, Amaryllidaceae, Poaceae, Orchidaceae, Malvaceae, Illiaceae oder Lamiaceae verwendet.

- 36. Genetisch veränderte Pflanze nach Anspruch 35, dadurch gekennzeichnet, dass Pflanzen 5 ausgewählt sind aus den Pflanzengattungen Marigold, Tagetes erecta, Tagetes patula, Acacia, Aconitum, Adonis, Arnica, Aqulegia, Aster, Astragalus, Bignonia, Calendula, Caltha, Campanula, Canna, Centaurea, Cheiranthus, Chrysanthemum, Citrus, Crepis, Crocus, Curcurbita, Cytisus, Delonia, Delphinium, Dianthus, Dimorphotheca, Doronicum, Eschscholtzia, Forsythia, Fremontia, Gazania, Gelsemium, Genista, Gentiana, Geranium, Ger-10 bera, Geum, Grevillea, Helenium, Helianthus, Hepatica, Heracleum, Hisbiscus, Heliopsis, Hypericum, Hypochoeris, Impatiens, Iris, Jacaranda, Kerria, Laburnum, Lathyrus, Leontodon, Lilium, Linum, Lotus, Lycopersicon, Lysimachia, Maratia, Medicago, Mimulus, Narcissus, Oenothera, Osmanthus, Petunia, Photinia, Physalis, Phyteuma, Potentilla, Pyracantha, Ranunculus, Rhododendron, Rosa, Rudbeckia, Senecio, Silene, Silphium, Sinapsis, Sor-15 bus, Spartium, Tecoma, Torenia, Tragopogon, Trollius, Tropaeolum, Tulipa, Tussilago, Ulex, Viola oder Zinnia verwendet. ٠,
- 37. Verwendung der genetisch veränderten Organismen nach einem der Ansprüche 25 bis 36
   20 als Futter- oder Nahrungsmittel.
  - 38. Verwendung der genetisch veränderten Organismen nach einem der Ansprüche 25 bis 36 zur Herstellung von Ketocarotinoid-haltigen Extrakten oder zur Herstellung von Futter- und Nahrungsergänzungsmittel.
  - 39. Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 8 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 70 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 8 aufweist, mit der Maßgabe, dass die Aminosäuresequenzen SEQ ID NO: 4 nicht enthalten ist.
  - 40. Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 6 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 70 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 6 aufweist.
  - 41. Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 12 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 70 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID.

20

25

7

- NO. 12 aufweist, mit der Maßgabe, dass die Aminosäuresequenzen SEQ ID NO: 6 nicht enthalten ist.
- 42. Ketolase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 49 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 50 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 49 aufweist, mit der Maßgabe, dass die Aminosäuresequenzen SEQ ID NO: 47 nicht enthalten ist.
- 10 43. Nukleinsäure, kodierend ein Protein gemäß einem der Ansprüche 39 bis 42, mit der Maßgabe, dass die Sequenz SEQ ID NO: 5 nicht enthalten ist.
- Verwendung eines Proteins, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 4 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 70 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 4 und die Eigenschaft einer Ketolase aufweist, als Ketolase.
  - 45. Verwendung eines Proteins, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 6 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 65 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 6 und die Eigenschaft einer Ketolase aufweist, als Ketolase.
  - 46. Verwendung eines Proteins, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 47 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 50 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 47 und die Eigenschaft einer Ketolase aufweist, als Ketolase.

# Nostoc.ST25.txt SEQUENCE LISTING

<110> SunGene GmbH & Co. KGaA

<120> Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden in genetisch veränderten Organismen

<130> 20020636

<160> 51

70> PatentIn version 3.1

<210> 1

<211> 777

<212> DNA

<213> Nostoc sp. Strain PCC7120

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(777)

<223>

cg	)> ] gtt val	cag Gln	tgt Cys	caa G1n 5	cca Pro	tca Ser	tct Ser	ctg Leu	cat His 10	tca Ser	gaa Glu	aaa Lys	ctg Leu	gtg Val 15	tta Leu	41	8
ttg Leu	tca Ser	tcg Ser	aca Thr 20	atc Ile	aga Arg	gat Asp	gat Asp	aaa Lys 25	aat Asn	att Ile	aat Asn	aag Lys	ggt Gly 30	ata Ile	ttt Phe	90	6
att Ile	gcc Ala	tgc Cys 35	ttt Phe	atc Ile	tta Leu	ttt Phe	tta Leu 40	tgg Trp	gca Ala	att Ile	agt Ser	tta Leu 45	atc Ile	tta Leu	tta Leu	14	4
ctc Leu	tca ser 50	ata Ile	gat Asp	aca Thr	tcc Ser	ata Ile 55	att Ile	cat His	aag Lys	agc Ser	tta Leu 60	tta Leu	ggt Gly	ata Ile	gcc Ala	19	2
atg Met 65	ctt Leu	tgg Trp	cag Gln	acc Thr	ttc Phe 70	tta Leu	tat Tyr	aca Thr	ggt Gly	tta Leu 75	ttt Phe	att Ile	act Thr	gct Ala	cat His 80	24	0
									Lys		Pro			aat Asn		28	8

	85	Nostoc.ST25.txt 90	95
ttt ata ggt aa Phe Ile Gly Ly 10	s Leu Thr Leu Ile	ttg tat gga cta ctc cct Leu Tyr Gly Leu Leu Pro 105 110	tat aaa 336 Tyr Lys
gat tta ttg aa Asp Leu Leu Ly 115	a aaa cat tgg tta s Lys His Trp Leu 120	cac cac gga cat cct ggt His His Gly His Pro Gly 125	act gat 384 Thr Asp
tta gac cct ga Leu Asp Pro As 130	t tat tac aat ggt p Tyr Tyr Asn Gly 135	cat ccc caa aac ttc ttt His Pro Gln Asn Phe Phe 140	ctt tgg 432 Leu Trp
tat cta cat tt Tyr Leu His Ph . 145	t atg aag tct tat e Met Lys Ser Tyr 150	tgg cga tgg acg caa att Trp Arg Trp Thr Gln Ile 155	ttc gga 480 Phe Gly 160
		aaa aat ctg gtg cat ata Lys Asn Leu Val His Ile 170	
	e Ile Phe Trp Met	ata cct tct att tta agt Ile Pro Ser Ile Leu Ser 185 190	
caa cta ttt ta Gln Leu Phe Ty 195	t ttt ggt aca ttt r Phe Gly Thr Phe 200	ttg cct cat aaa aag cta Leu Pro His Lys Lys Leu 205	gaa ggt 624 Glu Gly
ggt tat act aa Gly Tyr Thr As 210	c ccc cat tgt gcg n Pro His Cys Ala 215	cgc agt atc cca tta cct Arg Ser Ile Pro Leu Pro 220	ctt ttt 672 Leu Phe
tgg tct ttt gt Trp Ser Phe Va 225	t act tgt tat cac 1 Thr Cys Tyr His 230	ttc ggc tac cac aag gaa Phe Gly Tyr His Lys Glu 235	cat cac 720 His His 240
		aaa tta cct gaa gct cac Lys Leu Pro Glu Ala His 250	
tct tta taa Ser Leu			777
<210> 2			
<211> 258			
<212> PRT			
<213> Nostoc	sp. Strain PCC7120	)	
<400> 2			•
Met Val Gln Cy 1	s Gln Pro Ser Ser 5	Leu His Ser Glu Lys Leu 10	Val Leu 15
Leu Ser Ser Th 20	r Ile Arg Asp Asp	Lys Asn Ile Asn Lys Gly 25 30	Ile Phe

Ile Ala Cys Phe Ile Leu Phe Leu Trp Ala Ile Ser Leu Ile Leu Leu

Seite 2

35

Leu Ser Ile Asp Thr Ser Ile Ile His Lys Ser Leu Leu Gly Ile Ala 50 60

Met Leu Trp Gln Thr Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ala His 65 70 75 80

Asp Ala Met His Gly Val Val Tyr Pro Lys Asn Pro Arg Ile Asn Asn 85 90 95

Phe Ile Gly Lys Leu Thr Leu Ile Leu Tyr Gly Leu Leu Pro Tyr Lys 100 105 110

Asp Leu Leu Lys Lys His Trp Leu His His Gly His Pro Gly Thr Asp 115 120 125

Asp Pro Asp Tyr Tyr Asn Gly His Pro Gln Asn Phe Phe Leu Trp 130 140

Tyr Leu His Phe Met Lys Ser Tyr Trp Arg Trp Thr Gln Ile Phe Gly 145 150 155 160

Leu Val Met Ile Phe His Gly Leu Lys Asn Leu Val His Ile Pro Glu 165 170 175

Asn Asn Leu Ile Ile Phe Trp Met Ile Pro Ser Ile Leu Ser Ser Val 180 185 190

Gln Leu Phe Tyr Phe Gly Thr Phe Leu Pro His Lys Lys Leu Glu Gly 195 200 205

Cly Tyr Thr Asn Pro His Cys Ala Arg Ser Ile Pro Leu Pro Leu Phe 210 215 220

Trp Ser Phe Val Thr Cys Tyr His Phe Gly Tyr His Lys Glu His His 225 230 235 240

Glu Tyr Pro Gln Leu Pro Trp Trp Lys Leu Pro Glu Ala His Lys Ile 245 250 255

Ser Leu

<210> 3

<211> 789

<212> DNA

<213> Nostoc punctiforme

<220>

<221> CDS

<222	> (	1)	(789	)												
<223	>															
<400 ttg Met 1			tgt Cys	gat a Asp   5	aaa ( Lys I	cca ( Pro	gtt val	2C1	tat Tyr 10	tat Tyr	gtt Val	gca Ala	ata Ile	gag Glu 15	caa Gln	48
tta Leu	agt Ser	gct Ala	aaa Lys 20	gaa Glu	gat a	act Thr	vaı	tgg Trp 25	ggg Gly	ctg Leu	gtg Val	att Ile	gtc val 30	ata Ile	gta Val	96
att Tle	att Ile	agt ser 35	ctt Leu	tgg Trp	gta Val	Ala	agt Ser 40	ttg Leu	gct Ala	ttt Phe	tta Leu	cta Leu 45	gct Ala	att Ile	aat Asn	144
at Tyr	gcc Ala 50	aaa Lys	gtc Val	cca Pro	att Ile	tgg Trp 55	ttg Leu	ata Ile	cct Pro	att Ile	gca Ala 60	ata Ile	gtt Val	tgg Trp	caa Gln	192
atg Met 65		ctt Leu	tat Tyr	aca Thr	ggg Gly 70	cta Leu	ttt Phe	att Ile	act Thr	gca Ala 75	cat His	gat Asp	gct Ala	atg Met	cat His 80	240
	tca Ser	gtt val	tat Tyr	cgt Arg 85	aaa Lys	aat Asn	ccc Pro	aaa Lys	att Ile 90	aat Asn	aat Asn	ttt Phe	atc Ile	ggt Gly 95	tca Ser	288
cta Leu	gct Ala	gta Val	gcg Ala 100	ctt Leu	tac Tyr	gct Ala	gtg val	ttt Phe 105	cca Pro	tat Tyr	caa Gln	cag Gln	atg Met 110		aag Lys	336
aat Asn	cat His	tgc Cys	Leu	cat His	cat His	cgt Arg	cat His 120	cct Pro	gct Ala	agc Ser	gaa Glu	gtt Val 125	gac Asp	cca	gat Asp	384
t	cat His			aag Lys	aga Arg	aca Thr 135	aac Asn	gct Ala	att	ttc Phe	tgg Trp 140	tat Tyr	cto	cat His	ttc Phe	432
	ata : Ile			. +	20+	tgg Trp	caa	can	tta	ata	gta Val	cta	act	ato	cta Leu 160	480
		t tta	a gci u Ala	t aaa a Lys 165	lyr	gtt Val	ttg Leu	cac His	ato 110		t caa s Gli	a ata n Ile	a aat e Asi	t cte 1 Lei 17	c atc u Ile 5	528
tt: Le	a tt u Ph	t tg e Tr	g ag p se 18	r Ile	cct Pro	cca Pro	att Ile	tta Leu 18	1 20	t tc	c at	t caa e Gli	a cto 1 Le		t tat e Tyr	576
tt Ph	c gg e Gl	a ac y Th 19	r Ph	t ttg e Lei	cct Pro	cat His	cga S Arg 200	3 (31)	a cc	c aa o Ly	g aa s Ly	a gg s G1 20	<u>עי ע</u>	t gt r Va	t tat 1 Tyr	624
cc Pr	с са о Ні 21	t tg s Cy	·	c caa r Gli	a aca n Thi	a ata 110 21	е шу:	a tte	g cc u Pr	a ac o Th	t tt r Ph 22		g tc u Se	a tt r Ph	t atc e Ile	672

gct tgc tac cac ttt ggt tat cat gaa gaa cat cat gag tat ccc cat Ala Cys Tyr His Phe Gly Tyr His Glu Glu His His Glu Tyr Pro His 225 230 235	720
gta cct tgg tgg caa ctt cca tct gta tat aag cag aga gta ttc aac Val Pro Trp Trp Gln Leu Pro Ser Val Tyr Lys Gln Arg Val Phe Asn 245 250 250	768
aat tca gta acc aat tcg taa Asn Ser Val Thr Asn Ser 260	789
<210> 4	

262 <211>

<212> **PRT** 

Nostoc punctiforme <213>



Met Asn Phe Cys Asp Lys Pro Val Ser Tyr Tyr Val Ala Ile Glu Gln
10 15

Leu Ser Ala Lys Glu Asp Thr Val Trp Gly Leu Val Ile Val Ile Val 20 25 30

Ile Ile Ser Leu Trp Val Ala Ser Leu Ala Phe Leu Leu Ala Ile Asn 35 40 45

Tyr Ala Lys Val Pro Ile Trp Leu Ile Pro Ile Ala Ile Val Trp Gln
50 60

Met Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ala His Asp Ala Met His 65 70 75

Ser Val Tyr Arg Lys Asn Pro Lys Ile Asn Asn Phe Ile Gly Ser 85

Leu Ala Val Ala Leu Tyr Ala Val Phe Pro Tyr Gln Gln Met Leu Lys 100 105 110

Asn His Cys Leu His His Arg His Pro Ala Ser Glu Val Asp Pro Asp 115 120 125

Phe His Asp Gly Lys Arg Thr Asn Ala Ile Phe Trp Tyr Leu His Phe 130 135 140

Met Ile Glu Tyr Ser Ser Trp Gln Gln Leu Ile Val Leu Thr Ile Leu 145 150 160

Phe Asn Leu Ala Lys Tyr Val Leu His Ile His Gln Ile Asn Leu Ile 165 170 175

Leu	Phe	Тгр	Ser 180	Ile	Pro	Pro	Ile	Leu 185	Ser	Ser	Ile	Gln	Leu 190	Phe	Tyr
Phe	Gly	Thr 195	Phe	Leu	Pro	ніѕ	Arg 200	Glu	Pro	Lys	Lys	G]y 205	Tyr	val	Tyr
Pro	ніs 210	Cys	Ser	Gln	Thr	Ile 215	Lys	Leu	Pro	Thr	Phe 220	Leu	Ser	Phe	Ile
Ala 225	Cys	Tyr	His	Phe	G]y 230	Tyr	His	Glu	Glu	His 235	His	Glu	Tyr	Pro	His 240
val	Pro	Trp	Тгр	G1n 245	Leu	Pro	Ser	۷a٦	Tyr 250	Lys	Gln	Arg	val	Phe 255	Asn

Asn Ser Val Thr Asn Ser 260

<210> 5

<211> 762

<212> DNA

<213> Nostoc punctiforme

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(762)

<223>

tg Met 1		cag Gln	tta Leu	gaa Glu 5	caa Gln	cca Pro	ctc Leu	agt Ser	cat His 10	caa Gln	gca Ala	aaa Lys	ctg Leu	act Thr 15	cca Pro	48
gta Val	ctg Leu	aga Arg	agt ser 20	aaa Lys	tct Ser	cag Gln	ttt Phe	aag Lys 25	ggg Gly	ctt Leu	ttc Phe	att Ile	gct Ala 30	att Ile	gtc Val	96
att Ile	gtt Val	agc ser 35	gca Ala	tgg Trp	gtc Val	att Ile	agc Ser 40	ctg Leu	agt Ser	tta Leu	tta Leu	ctt Leu 45	tcc Ser	ctt Leu	gac Asp	144
atc Ile	tca ser 50	aag Lys	cta Leu	aaa Lys	ttt Phe	tgg Trp 55	atg Met	tta Leu	ttg Leu	cct Pro	gtt Val 60	ata Ile	cta Leu	tgg Trp	caa Gln	192
aca Thr 65	ttt Phe	tta Leu	tat Tyr	acg Thr	gga Gly 70	tta Leu	ttt Phe	att Ile	aca Thr	tct Ser 75	cat His	gat Asp	gcc Ala	atg Met	cat His 80	240
ggc Gly	gta Val	gta Val	ttt Phe	ccc Pro	caa Gln	aac Asn	acc Thr	aag Lys	TIG	aat Asn ite	піз	ttg Leu	att Ile	gga Gly	aca Thr	288

				85					90					95		
ttg : Leu	acc Thr	cta Leu	tcc Ser 100	ctt Leu	tat Tyr	ggt Gly	ctt Leu	tta Leu 105	cca Pro	tat Tyr	caa Gln	aaa Lys	cta Leu 110	ttg Leu	aaa Lys	336
aaa Lys	cat His	tgg Trp 115	tta Leu	cac His	cас ніs	cac His	aat Asn 120	cca Pro	gca Ala	agc ser	tca Ser	ata Ile 125	gac Asp	ccg Pro	gat Asp	384
ttt Phe	cac His 130	aat Asn	ggt Gly	aaa Lys	cac His	caa Gln 135	agt Ser	ttc Phe	ttt Phe	gct Ala	tgg Trp 140	tat Tyr	ttt Phe	cat His	ttt Phe	432
atg Met 145	aaa Lys	ggt Gly	tac Tyr	tgg Trp	agt Ser 150	tgg Trp	ggg Gly	caa Gln	ata Ile	att Ile 155	gcg Ala	ttg Leu	act Thr	att Ile	att Ile 160	480
tat Tyr	aac Asn	ttt Phe	gct Ala	aaa Lys 165	tac Tyr	ata Ile	ctc Leu	cat His	atc Ile 170	cca Pro	agt Ser	gat Asp	aat Asn	cta Leu 175	act Thr	528
rif.	ttt	tgg Trp	gtg Val 180	Leu	ccc Pro	tcg Ser	ctt Leu	tta Leu 185	agt Ser	tca Ser	tta Leu	caa Gln	tta Leu 190		tat Tyr	576
ttt Phe	ggt Gly	act Thr 195	Pne	tta Leu	ccc Pro	cat His	agt Ser 200	Giu	cca Pro	ata Ile	ggg Gly	ggt Gly 205		gtt Val	cag Gln	624
cct Pro	cat His 210	Cys	gcc Ala	caa Gln	aca Thr	att Ile 215	261	cgt Arg	cct	att Ile	tgg Trp 220		tca Sei	ttt Phe	atc Ile	672
acg Thr 225	Cys	tat Ty	cat His	ttt Phe	ggc Gly 230	, i y i	cac His	gag Glu	gaa Glu	cat His 235		gaa Gl	a ta u Ty	t cci r Pro	cat His 240	720
att Ile	tct Ser	t tg r Tr	g tgg p Trp	cag Glr 245	rei	a cca u Pro	gaa Google	a ati	tac Tyl 250		a gca s Ala	a aa a Ly	a ta s	g		762

253

PRT <212>

Nostoc punctiforme <213>

<400> 6

Met Ile Gln Leu Glu Gln Pro Leu Ser His Gln Ala Lys Leu Thr Pro 10 15

Val Leu Arg Ser Lys Ser Gln Phe Lys Gly Leu Phe Ile Ala Ile Val 20 30

Ile Val Ser Ala Trp Val Ile Ser Leu Ser Leu Leu Ser Leu Asp 45

Ile Ser Lys Leu Lys Phe Trp Met Leu Leu Pro Val Ile Leu Trp Gln Seite 7

Thr Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ser His Asp Ala Met His 65 70 75

Gly Val Val Phe Pro Gln Asn Thr Lys Ile Asn His Leu Ile Gly Thr 85 90 95

Leu Thr Leu Ser Leu Tyr Gly Leu Leu Pro Tyr Gln Lys Leu Leu Lys 100 105 110

Lys His Trp Leu His His His Asn Pro Ala Ser Ser Ile Asp Pro Asp 115 120 125

Phe His Asn Gly Lys His Gln Ser Phe Phe Ala Trp Tyr Phe His Phe 130 135

Let Lys Gly Tyr Trp Ser Trp Gly Gln Ile Ile Ala Leu Thr Ile Ile 145 150 150

Tyr Asn Phe Ala Lys Tyr Ile Leu His Ile Pro Ser Asp Asn Leu Thr 165 170 175

Tyr Phe Trp Val Leu Pro Ser Leu Leu Ser Ser Leu Gln Leu Phe Tyr 180 185 190

Phe Gly Thr Phe Leu Pro His Ser Glu Pro Ile Gly Gly Tyr Val Gln 195 200 205

Pro His Cys Ala Gln Thr Ile Ser Arg Pro Ile Trp Trp Ser Phe Ile 210 220

Thr Cys Tyr His Phe Gly Tyr His Glu Glu His His Glu Tyr Pro His 230 240

Ile Ser Trp Trp Gln Leu Pro Glu Ile Tyr Lys Ala Lys 245 250

<210> 7

<211> 789

<212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(789)

<223>

	et A			tgt Cys	gat Asp 5	aa Ly	a c s P	ca	gtt Val	agc Ser	ta Ty 10		at yr	gtt Val	gg A	ca la	ata Ile	ga G1 15	g c	aa In		4	3
_		agt Ser	gct Ala	aaa Lys 20	gaa Glu	ga I As	t a	ict Thr	gtt Val	tgg Trp 25	gg G1	g c y L	tg .eu	gtg Val	a T	tt 1e	gtc Val 30	at Il	a g e \	gta /al	L	9	6
a	tt : le :	att Ile	agt ser 35	ctt Leu	tg:	g gt	a q	gct Ala	agt Ser 40	ttg Leu	gc A1	t t a F	tt he	tta Lei	a C u L 4	ta eu 5	gct Ala	at Il	t a	aat Asr	: 1	14	4
t	Tyr .	gcc Ala 50	aaa Lys	att Ile	ca Hi	t aa s Ly	75	tgg Trp 55	ttg Leu	ata Ile	CC Pr	t a	att []e	gca Ala 60	a a a I	ta le	gtt Val	tg Tr	p p	caa Glr	1	19	2
	atg Set	ttc Phe	ctt Leu	tat ı Tyl	ac Th	a g r G	ıу	cta Leu	ttt Phe	att	ac Th	** :	gca Ala 75	ca Hi:	t g s A	at sp	gct Ala	: a1	tg et	ca Hi: 80	t 5	24	10
	ggg Gly	tca Ser	gt <u>i</u> Va	t tai	t cg r Ar 85	g L	aa ys	aat Asn	ccc	aaa Lys	a a 1		aat Asn	aa As	t t n F	tt he	ato	9 9	gt ly 5	tc Se	a r	28	38
	cta Leu	gct Ala	gt: Va	a gc l Al	a Le	t t u T	ac yr	gct Ala	gto Val	Pho 10	Ξ.	ca ro	tat Tyr	ca G1	a d n d	cag Gln	atg Met 110	g, t t L O	ta eu	aa Ly	g s	3	36
	aat Asn	cat His	tg Cy 11	c tt s Le 5	a ca u Hi	t c s H	at lis	cgt Arg	cat His 120	) FI	t g o A	ct la	agc Ser	ga G1	_	gtt Val 125		c c p P	ca ro	ga As	t p	3	84
	ttt Phe	cat His 130	SAS	t gg p Gl	t aa y Ly	ag a	iga Arg	aca Thr 135	ASI	gc n Al	t a a I	tt le	tto Phe	- : .	19 10	tat Tyr	ct Le	c c u F	at lis	tt Pł	:c ne	4	32
	atg Met 145	Il	a ga e Gl	a ta u Ty	ic to	er :	agt ser 150	tgg Tr	ca Gl	a ca n Gl	g t	ta .eu	ata 116 15		ta al	cta Le	a ac ı Th	t a	atc []e	C1 L6 10	ta eu 60	4	180
			t tt n Le	a gg eu A	ıa L	aa : ys : 65	tac Tyr	gt: Va	t tt 1 Le	g ca u Hi		atc []e 170		t c	aa In	ata Il	a aa e As	it (	ctc Leu 175	a	tc le		528
	tta Leu	tt Ph	t to e Ti	gg agrp S	gt a er I 80	tt le	cct Pro	CC Pr	a at o Il	<b>E L</b> <sup>7</sup>	ta a eu : 85	agt Ser	tc Se	c a r I	tt le	ca G1	a c1 n L6	tg eu 90	ttt Phe	t	at yr	!	576
	tto Phe	gg e G1	y T	ca t hr P 95	tt t he L	tg .eu	cct Pro	ca Hi	2 VI	ga ga g G 00	aa lu	CCC Pro	aa Ly	g a 's L	aa .ys	gg G1 20		at yr	gt <u>i</u> Va	t t	at yr		624
	cce Pre	c ca b Hi 21	S C	gc a ys S	gc ( er (	aa In	aca Thi	a at r Il 21	<u>e</u> L;	aa t ys L	tg eu	CC2 Pro	a ac o Th	••	tt he 220		g t u S	ca er	tt' Ph	t a e 1	itc [le		672
	gc A1 22	a C	gc t ys T	ac c yr F	ac i	ttt Phe	gg G1 23	ַנוּ עַ	at ca /r H	at g is G	aa lu	gaa Gli		at d is l 35	cat His	ga	ig t lu T	at	cc Pr	0 !	tat His 240		720
	gt Va	a c	ct t ro 1	gg t	rp	caa G1n 245	ct Le	t co u Pi	ca t ro S	ct g er V	ta al	ta Ty 25	· -	ag ys	caç Glr	a a	ga g rg V	ta /al	Ph 25	ic i	aac Asn		768

aat tca gta acc aat tcg taa Asn Ser Val Thr Asn Ser 260

<210> 8

<211> 262

<212> PRT

<213> Künstliche Sequenz

<400> 8

Met Asn Phe Cys Asp Lys Pro Val Ser Tyr Tyr Val Ala Ile Glu Gln 1 10 15

u Ser Ala Lys Glu Asp Thr Val Trp Gly Leu Val Ile Val Ile Val 25

Ile Ile Ser Leu Trp Val Ala Ser Leu Ala Phe Leu Leu Ala Ile Asn 35 40 45

Tyr Ala Lys Ile His Lys Trp Leu Ile Pro Ile Ala Ile Val Trp Gln 50 60

Met Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ala His Asp Ala Met His 65 70 75

Gly Ser Val Tyr Arg Lys Asn Pro Lys Ile Asn Asn Phe Ile Gly Ser 85 90 95 .

Leu Ala Val Ala Leu Tyr Ala Val Phe Pro Tyr Gln Gln Met Leu Lys 100 105 110

h His Cys Leu His His Arg His Pro Ala Ser Glu Val Asp Pro Asp 115 120 125

Phe His Asp Gly Lys Arg Thr Asn Ala Ile Phe Trp Tyr Leu His Phe 130 135

Met Ile Glu Tyr Ser Ser Trp Gln Gln Leu Ile Val Leu Thr Ile Leu 145 150 160

Phe Asn Leu Ala Lys Tyr Val Leu His Ile His Gln Ile Asn Leu Ile 165 170 175

Leu Phe Trp Ser Ile Pro Pro Ile Leu Ser Ser Ile Gln Leu Phe Tyr 180 185 190

Phe Gly Thr Phe Leu Pro His Arg Glu Pro Lys Lys Gly Tyr Val Tyr 195 200 205

21	s Cy 0	s Se	r Gl	n Th	r Il 21	е Ly .5	s Le	u Pr	o Th	r Ph 22	e Le O	eu Se	er Ph	ne I	1e	
Ala Cy 225	s Ty	r Hi	s Ph	ie G1 23	у Ту 0	r Hi	s G1	u Gl	lu Hi 23	s Hi 85	s G	lu Ty	/r Pi	ro H 2	is 40	
Val Pr	o Ti	rp Ti	rp G7 24	ln Le 15	u Pr	o Se	er Va	al Ty 2!	/r L) 50	/s Gl	in Al	rg Va	al P 2	he A 55	sn	
Asn Se	er Va		nr As 60	sn Se	er											
<210>	9															
<211>	78	9														
212>	DN	A														
.3>	Κü	nstl	iche	Seq	uenz											
<220>																
<221>		S														: ,
<222>		L)(	(789)	)												
<223>																
\L_23>																
<400> atg a Met A		ttt '	tgt !	gat a Asp l 5	aaa ( _ys	cca ( Pro \	gtt a	361	tat ; Tyr ; 10	tat (	gtt Val	gca Ala	ata Ile	gag Glu 15	caa Gln	48
<400>	aat Asn	phe ( gct Ala	cys /	ASP I	_ys		gtt Val	+00	10	cta :	ata	att	atc	15 ata	gta	48 96
<400% atg a Met A	agt ser	gct Ala agt Ser	aaa Lys 20	ASP I	gat Asp	act g Thr s	gtt Val	tgg Trp 25	10 999 Gly	ctg Leu	gtg Val	att Ile	gtc Val 30	15 ata Ile	gta Val	
<400% atg a met a la l	agt ser att Ile	gct Ala agt Ser 35	aaa Lys 20 ctt Leu	gaa g Glu / tgg	gat Asp gta val	act gran	gtt val agt ser 40	tgg Trp 25 ttg Leu	ggg Gly gct Ala	ctg Leu ttt Phe	gtg Val tta Leu	att Ile cta Leu 45	gtc Val 30 gct Ala	ata Ile att Ile	gta Val	96
<400% atg a Met a Leu State Tyr atg Met	agt ser att Ile gcc Ala 50	gct Ala agt ser 35 aaa Lys	aaa Lys 20 ctt Leu gtc val	gaa g Glu / tgg t Trp	gat Asp gta val att Ile	act grant act act act act act act act act act ac	gtt val agt ser 40 ttg Leu	tgg Trp 25 ttg Leu ata Ile	ggg Gly gct Ala cct Pro	ctg Leu ttt Phe att	gtg Val tta Leu gca Ala 60	att Ile cta Leu 45 ata Ile	gtc Val 30 gct Ala gtt Val	ata Ile att Ile tgg Trp	gta Val aat Asn	96 144
<400s atg a Met at Tyr atg Met 65	agt Ser att Ile gcc Ala 50 ttc Phe	gct Ala agt Ser 35 aaa Lys	aaa Lys 20 ctt Leu gtc Val tat Tyr	ggaa (ggaa (	gat Asp gta Val att Ile ggg Gly 70	act of the state o	gtt val agt ser 40 ttg Leu	tgg Trp 25 ttg Leu ata Ile	ggg Gly gct Ala cct Pro act Thr	ctg Leu ttt Phe att Ile gca Ala 75	gtg Val tta Leu gca Ala 60 cat His	att Ile cta Leu 45 ata Ile gat Asp	gtc Val 30 gct Ala gtt Val gct Ala	ata Ile att Ile tgg Trp	gta Val aat Asn Caa Gln	96 144 192 240
<pre>&lt;400s atg a Met d  tta a Leu  tta Tyr  atg Met 65 ggg Gly</pre>	agt ser att Ile gcc Ala 50 ttc Phe tca	gct Ala agt ser 35 aaa Lys ctt Leu gtt	aaa Lys 20 ctt Leu gtc Val tat Tyr	gaa g Glu , tgg Trp cca Pro aca Thr cgt Arg 85 ctt Leu	gat Asp gta Val att Ile ggg Gly 70 aaa Lys	act of the state o	gtt val agt Ser 40 ttg Leu ttt Phe	tgg Trp 25 ttg Leu ata Ile att Ile	ggg Gly gct Ala cct Pro act Thr atte 90 cca Pro	ctg Leu ttt Phe att Ile gca Ala 75 aat	gtg Val tta Leu gca Ala 60 cat His	att Ile cta Leu 45 ata Ile gat Asp	gtc Val 30 gct Ala gtt Val gct Ala	ata Ile att Ile tgg Trp atg Met ggt 95	gta Val aat Asn Caa Gln cat: His 80	96 144 192 240 288 336

		115					120					125				
Phe	нтs 130	ASP	ggt Gly	Lys	Aig	135	,,,,,,,				140					432
atg Met 145	ata Ile	gaa Glu	tac Tyr	tcc Ser	agt Ser 150	tgg Trp	caa Gln	cag Gln	tta Leu	ata Ile 155	gta Val	cta Leu	act Thr	atc Ile	cta Leu 160	480
ttt Phe	aat Asn	tta Leu	gct Ala	aaa Lys 165	tac Tyr	gtt Val	ttg Leu	cac His	atc Ile 170	cat His	caa Gln	ata Ile	aat Asn	ctc Leu 175	atc Ile	528
tta Leu	ttt Phe	tgg Trp	agt Ser 180	Tie	cct Pro	cca Pro	att Ile	tta Leu 185	agt Ser	tcc Ser	att Ile	caa Gln	ctg Leu 190	ttt Phe	tat Tyr	576
ttc Phe	gga Gly	aca Thr 195	ttt Phe	ttg Leu	cct Pro	cat His	cga Arg 200	0.0	ccc Pro	aag Lys	aaa Lys	gga Gly 205	tat Tyr	gtt Val	tat Tyr	624
	cat His	Cys	agc Ser	caa Gln	aca Thr	ata Ile 215	: Lys	ttg Leu	cca Pro	act Thr	ttt Phe 220	ttg Leu	tca Ser	ttt Phe	atc Ile	672
gct Ala 225	L Cys	tae Ty	c cac r His	ttt Phe	ggt Gly 230	יעי	cat His	gaa Glu	gaa Glu	cat His 235	cat His	gag Gli	tat Tyr	cco Pro	cat His 240	720
gta Va	a cci	t tg	g tgg p Tr	caa Glr 245	i rer	cca Pro	a tci Sei	gta Va	tat Ty: 250	,	g caq s Gli	g aga n Ar	a gta g Va	Pho 25	aac Asn	
aa1 ASI	t tc n Se	a gt r Va	a ac 1 Th 26	r ASI	t tci	g ta: r	a ·									789

10 <210>

262 <211>

**PRT** <212>

Künstliche Sequenz

<400>

Met Asn Phe Cys Asp Lys Pro Val Ser Tyr Tyr Val Ala Ile Glu Gln 10 15

Leu Ser Ala Lys Glu Asp Thr Val Trp Gly Leu Val Ile Val Ile Val 20 25 30

Ile Ile Ser Leu Trp Val Ala Ser Leu Ala Phe Leu Leu Ala Ile Asn 35 40 45

Tyr Ala Lys Val Pro Ile Trp Leu Ile Pro Ile Ala Ile Val Trp Gln 50 60

Met Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ala His Asp Ala Met His seite 12

Gly Ser Val Tyr Arg Lys Asn Pro Lys Ile Asn Asn Phe Ile Gly Ser 85 90 95

Leu Ala Val Ala Leu Tyr Ala Val Phe Pro Tyr Gln Gln Met Leu Lys 100 105 110

Asn His Cys Leu His His Arg His Pro Ala Ser Asp Leu Asp Pro Asp 115 120 125

Phe His Asp Gly Lys Arg Thr Asn Ala Ile Phe Trp Tyr Leu His Phe 130 140

Met Ile Glu Tyr Ser Ser Trp Gln Gln Leu Ile Val Leu Thr Ile Leu 145 150 155 160

Asn Leu Ala Lys Tyr Val Leu His Ile His Gln Ile Asn Leu Ile 165 170 175

Leu Phe Trp Ser Ile Pro Pro Ile Leu Ser Ser Ile Gln Leu Phe Tyr 180 185 190

Phe Gly Thr Phe Leu Pro His Arg Glu Pro Lys Lys Gly Tyr Val Tyr 195 200 205

Pro His Cys Ser Gln Thr Ile Lys Leu Pro Thr Phe Leu Ser Phe Ile 210 220

Ala Cys Tyr His Phe Gly Tyr His Glu Glu His His Glu Tyr Pro His 225 230 235 240

Val Pro Trp Trp Gln Leu Pro Ser Val Tyr Lys Gln Arg Val Phe Asn 245 250 255

Asn Ser Val Thr Asn Ser 260

<210> 11

<211> 762

<212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(762)

<223>

<pre>&lt;400&gt; 11 atg atc cag tta gaa caa cca ctc agt cat caa gca aaa ctg act cca Met Ile Gln Leu Glu Gln Pro Leu Ser His Gln Ala Lys Leu Thr Pro 10 15</pre>	48
gta ctg aga agt aaa tct cag ttt aag ggg ctt ttc att gct att gtc Val Leu Arg Ser Lys Ser Gln Phe Lys Gly Leu Phe Ile Ala Ile Val 20 25 30	96
att gtt agc gca tgg gtc att agc ctg agt tta tta ctt tcc ctt gac Ile Val Ser Ala Trp Val Ile Ser Leu Ser Leu Leu Ser Leu Asp 35 40 45	144
atc tca aag att cat aag tgg atg tta ttg cct gtt ata cta tgg caa Ile Ser Lys Ile His Lys Trp Met Leu Leu Pro Val Ile Leu Trp Gln 50 55	192
aca ttt tta tat acg gga tta ttt att aca tct cat gat gcc atg cat Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ser His Asp Ala Met His 70 80	240
ggc gta gta ttt ccc caa aac acc aag att aat cat ttg att gga aca Gly Val Val Phe Pro Gln Asn Thr Lys Ile Asn His Leu Ile Gly Thr 85	288
ttg acc cta tcc ctt tat ggt ctt tta cca tat caa aaa cta ttg aaa Leu Thr Leu Ser Leu Tyr Gly Leu Leu Pro Tyr Gln Lys Leu Leu Lys 100 105	336
aaa cat tgg tta cac cac cac aat cca gca agc tca ata gac ccg gat Lys His Trp Leu His His His Asn Pro Ala Ser Ser Ile Asp Pro Asp 115 120	384
ttt cac aat ggt aaa cac caa agt ttc ttt gct tgg tat ttt cat ttt Phe His Asn Gly Lys His Gln Ser Phe Phe Ala Trp Tyr Phe His Phe 130 135 140	432
atg aaa ggt tac tgg agt tgg ggg caa ata att gcg ttg act att att Met Lys Gly Tyr Trp Ser Trp Gly Gln Ile Ile Ala Leu Thr Ile Ile 145 150 155	480
at aac ttt gct aaa tac ata ctc cat atc cca agt gat aat cta act r Asn Phe Ala Lys Tyr Ile Leu His Ile Pro Ser Asp Asn Leu Thr 165	528
tac ttt tgg gtg cta ccc tcg ctt tta agt tca tta caa tta ttc tat Tyr Phe Trp Val Leu Pro Ser Leu Leu Ser Ser Leu Gln Leu Phe Tyr 180 185	576
ttt ggt act ttt tta ccc cat agt gaa cca ata ggg ggt tat gtt cag Phe Gly Thr Phe Leu Pro His Ser Glu Pro Ile Gly Gly Tyr Val Gln 195 200 205	624
cct cat tgt gcc caa aca att agc cgt cct att tgg tgg tca ttt atc Pro His Cys Ala Gln Thr Ile Ser Arg Pro Ile Trp Trp Ser Phe Ile 210 215	672
acg tgc tat cat ttt ggc tac cac gag gaa cat cac gaa tat cct cat Thr Cys Tyr His Phe Gly Tyr His Glu Glu His His Glu Tyr Pro His 240 225	720
att tct tgg tgg cag tta cca gaa att tac aaa gca aaa tag Ile Ser Trp Trp Gln Leu Pro Glu Ile Tyr Lys Ala Lys 250	762

<210> 12

<211> 253

<212> PRT

<213> Künstliche Sequenz

<400> 12

Met Ile Gln Leu Glu Gln Pro Leu Ser His Gln Ala Lys Leu Thr Pro 10 15

Val Leu Arg Ser Lys Ser Gln Phe Lys Gly Leu Phe Ile Ala Ile Val 20 25 30

le Val Ser Ala Trp Val Ile Ser Leu Ser Leu Leu Leu Ser Leu Asp 35 40 45

Ile Ser Lys Ile His Lys Trp Met Leu Leu Pro Val Ile Leu Trp Gln 50 60

Thr Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ser His Asp Ala Met His 65 70 80

Gly Val Val Phe Pro Gln Asn Thr Lys Ile Asn His Leu Ile Gly Thr 85 90 95

Leu Thr Leu Ser Leu Tyr Gly Leu Leu Pro Tyr Gln Lys Leu Leu Lys 100 110

Lys His Trp Leu His His His Asn Pro Ala Ser Ser Ile Asp Pro Asp 115 120 125

e His Asn Gly Lys His Gln Ser Phe Phe Ala Trp Tyr Phe His Phe 130 135

Met Lys Gly Tyr Trp Ser Trp Gly Gln Ile Ile Ala Leu Thr Ile Ile 145 150 160

Tyr Asn Phe Ala Lys Tyr Ile Leu His Ile Pro Ser Asp Asn Leu Thr 165 170 175

Tyr Phe Trp Val Leu Pro Ser Leu Leu Ser Ser Leu Gln Leu Phe Tyr 180 185

Phe Gly Thr Phe Leu Pro His Ser Glu Pro Ile Gly Gly Tyr Val Gln 195 200 205

Pro His Cys Ala Gln Thr Ile Ser Arg Pro Ile Trp Trp Ser Phe Ile 210 220

Thr Cys Tyr His Phe Gly Tyr His Glu Glu His His Glu Tyr Pro His 225 230 230

Ile Ser Trp Trp Gln Leu Pro Glu Ile Tyr Lys Ala Lys 245 250

<210> 13

<211> 762

<212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

<220>

221> CDS 2> (1)..(762)

<223>

<400 atg Met 1	atc Ile	cag Gln	Leu	5	GIN	Pro	Leu	361	10	••••		<b>-,</b> -		15		48
gta Val	ctg Leu	aga Arg	agt ser 20	aaa Lys	tct Ser	cag Gln	ttt Phe	aag Lys 25	ggg Gly	ctt Leu	ttc Phe	att Ile	gct Ala 30	att Ile	gtc Val	96
att Ile	gtt Val	agc ser 35	gca Ala	tgg Trp	gtc val	att Ile	agc Ser 40	ctg Leu	agt Ser	tta Leu	tta Leu	ctt Leu 45	tcc Ser	ctt Leu	gac Asp	144
atc Ile	tca Ser 50	aag Lys	cta Leu	aaa Lys	ttt Phe	tgg Trp 55	atg Met	tta Leu	ttg Leu	cct Pro	gtt Val 60	ata Ile	cta Leu	tgg Trp	caa Gln	192
thr 65	-	tta Leu	tat Tyr	acg Thr	gga Gly 70	tta Leu	ttt Phe	att Ile	aca Thr	tct Ser 75	cat His	gat Asp	gcc	atg Met	cat His 80	240
	gta Val	gta Val	ttt Phe	ccc Pro	caa Gln	aac Asn	acc Thr	aag Lys	att Ile 90	aat Asn	cat His	ttg Leu	att Ile	gga Gly 95	aca Thr	288
ttg Leu	acc Thr	cta Leu	tco Ser 100	- Leu	tat Tyr	ggt Gly	ctt Leu	tta Leu 105	~	tat Tyr	caa Glr	a aaa n Lys	te Lev 110	a ttg u Lei )	aaa Lys	336
aaa Lys	cat His	t tgg 5 Tri 11	o Lei	a cac u His	cae Hi:	c cac s His	aat Asr 120	FIC	gca Ala	a ago a Sei	ga r Ası	t tta p Lei 12	a gae u As <sub>i</sub> 5	c ccg	g gat o Asp	384
ttt Phe	cae Hi:	S AS	t gg n Gl	t aaa y Lys	a ca s Hi	c caa s Gli 13	1 26	t tto r Pho	tti e Pho	t gc e Ala	t tg a Tr 14	g ta p Ty O	t tt r Ph	t ca e Hi	t ttt s Phe	432
ato Me	g aa t Ly	a gg s Gl	t ta y Ty	c tg	g ag p Se	t tg r Tr	g gg p Gl	g car y Gl		a at e Il ite		g tt a Le	g ac u Th	t at	t att e Ile	480

	1 4 5					150			Nos	toc.	ST25 155	.txt				160	
	145	aac	+++	act	aaa		ata	ctc	cạt	atc	cca	agt	gat	aat	cta	act Thr	528
	Tyr	Asn	Phe	ĂĨā	Lys 165	туг	ata Ile	Leu	His	170	Pro	Ser	ASP	ASII	175		
	tac Tyr	ttt Phe	tgg Trp	vaı	cta Leu	ccc Pro	tcg ser	ctt Leu	tta Leu 185	agt ser	tca Ser	tta Leu	caa Gln	tta Leu 190	ttc Phe	tat Tyr	576
	+++	aat	act	180	tta	ccc	cat	agt	naa	cca	ata	ggg	ggt	tat	gtt	cag	624
	Phe	Gly	Thr 195	Phe	Leu	Pro	His	ser 200	Ğlu	Pro	Ile	GIY	205	Tyr	Vai	GIII	
	cct	cat	tgt	gcc	caa	aca	att	agc Ser	cgt Ara	cct	att Ile	tgg Trp	tgg Trp	tca Ser	ttt Phe	atc	672
		210					213										720
	Thr	Cys	tat Tyr	cat His	ttt Phe	Giy	, ,	cac His	gag Glu	gaa Glu	cat His 235	cac His	gaa Glu	Tyr	Pro	cat His 240	720
•	225					250		422	att	tac	aaa	aca	aaa	tag			762
		ser	tgg	Trp	Gln 245	Leu	Pro	Glu	Ile	Tyr 250	_,	ĂΊa	Lys				
		•	- 4														
		-0>	14														:
		_															

<211> 253

<212> PRT

<213> Künstliche Sequenz

<400> 14

Met Ile Gln Leu Glu Gln Pro Leu Ser His Gln Ala Lys Leu Thr Pro 10 15

Val Leu Arg Ser Lys Ser Gln Phe Lys Gly Leu Phe Ile Ala Ile Val 20 30

Ile Val Ser Ala Trp Val Ile Ser Leu Ser Leu Leu Ser Leu Asp 35 40 45

Ile Ser Lys Leu Lys Phe Trp Met Leu Leu Pro Val Ile Leu Trp Gln 50 60

Thr Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ser His Asp Ala Met His 65 70 75 80

Gly Val Val Phe Pro Gln Asn Thr Lys Ile Asn His Leu Ile Gly Thr 85 90 95 .

Leu Thr Leu Ser Leu Tyr Gly Leu Leu Pro Tyr Gln Lys Leu Leu Lys 100 105 110

Lys His Trp Leu His His His Asn Pro Ala Ser Asp Leu Asp Pro Asp Seite 17

115

Phe His Asn Gly Lys His Gln Ser Phe Phe Ala Trp Tyr Phe His Phe 130 140

Met Lys Gly Tyr Trp Ser Trp Gly Gln Ile Ile Ala Leu Thr Ile Ile 145 150 160

Tyr Asn Phe Ala Lys Tyr Ile Leu His Ile Pro Ser Asp Asn Leu Thr 165 170 175

Tyr Phe Trp Val Leu Pro Ser Leu Leu Ser Ser Leu Gln Leu Phe Tyr 180 185 190

Phe Gly Thr Phe Leu Pro His Ser Glu Pro Ile Gly Gly Tyr Val Gln 195 200 205

His Cys Ala Gln Thr Ile Ser Arg Pro Ile Trp Trp Ser Phe Ile 210 220

Thr Cys Tyr His Phe Gly Tyr His Glu Glu His His Glu Tyr Pro His 225 230 235

Ile Ser Trp Trp Gln Leu Pro Glu Ile Tyr Lys Ala Lys 250

<210> 15

<211> 1608

<212> DNA

<213> Haematococcus pluvialis

20>

<221> CDS

<222> (3)...(971)

<223>

<400> 15
ct aca ttt cac aag ccc gtg agc ggt gca agc gct ctg ccc cac atc
 Thr Phe His Lys Pro Val Ser Gly Ala Ser Ala Leu Pro His Ile
 15

ggc cca cct cct cat ctc cat cgg tca ttt gct gct acc acg atg ctg 95 Gly Pro Pro Pro His Leu His Arg Ser Phe Ala Ala Thr Thr Met Leu 20 25 30

tcg aag ctg cag tca atc agc gtc aag gcc cgc ggt gaa cta gcc 143 Ser Lys Leu Gln Ser Ile Ser Val Lys Ala Arg Arg Val Glu Leu Ala 35 40 45

cgc Arg	gac Asp	atc Ile 50	acg Thr	cgg Arg	ccc Pro	aaa Lys	gtc Val 55	tac	cta	ST25 cat His	act	caq	cgg Arg	tgc Cys	tcg Ser	191	
tta Leu	gtt Val 65	cgg Arg	ctg Leu	cga Arg	gtg Val	gca Ala 70	gca Ala	cca Pro	cag Gln	aca Thr	gag Glu 75	gag Glu	gcg Ala	ctg Leu	gga Gly	239	
acc Thr 80	gtg Val	cag Gln	gct Ala	gcc Ala	ggc Gly 85	gcg Ala	ggc Gly	gat Asp	gag Glu	cac His 90	agc Ser	gcc Ala	gat Asp	gta Val	gca Ala 95	287	
ctc Leu	cag Gln	cag Gln	ctt Leu	gac Asp 100	cgg Arg	gct Ala	atc Ile	gca Ala	gag Glu 105	cgt Arg	cgt Arg	gcc Ala	cgg Arg	cgc Arg 110	aaa Lys	335	
cgg Arg	gag Glu	cag Gln	ctg Leu 115	tca Ser	tac Tyr	cag Gln	gct Ala	gcc Ala 120	gcc Ala	att Ile	gca Ala	gca Ala	tca Ser 125	att Ile	ggc Gly	383	
gtg 191	tca Ser	ggc Gly 130	att Ile	gcc Ala	atc Ile	ttc Phe	gcc Ala 135	acc Thr	tac Tyr	ctg Leu	aga Arg	ttt Phe 140	714	atg Met	cac His	431	
acg Met	acc Thr 145	gtg Val	ggc Gly	ggc Gly	gca Ala	gtg Val 150	cca Pro	tgg Trp	ggt Gly	gaa Glu	gtg Val 155	gct Ala	ggc Gly	act Thr	ctc Leu	479	
ctc Leu 160	Leu	gtg Val	gtt Val	ggt Gly	ggc Gly 165	gcg Ala	ctc Leu	ggc Gly	atg Met	gag Glu 170		tat Tyr	gcc Ala	cgc	tat Tyr 175	527 : ,	
gca Ala	cac	aaa Lys	gcc	atc Ile 180	тгр	cat His	gag Glu	tcg Ser	cct Pro 185	Leu	ggc Gly	tgg Trp	ctg Leu	cto Lei 190	cac His	575	
aag Lys	ago Ser	cac His	cac His 195	Thr	cct Pro	cgc Arg	act Thr	gga Gly 200	Pro	ttt Phe	gaa Glu	gco Ala	aac Asr 205	ادما	ttg Leu	623	
ttt Phe	gca Ala	a ato 116 210	: Ile	aat Asn	gga Gly	ctg Leu	ccc Pro 215	Ald	atg Met	cto Leu	cto Lei	tg 1 Cy: 220	, ,,,,	tt Ph	e Gly	671	
to	tgg Tri	o Lei	g cco u Pro	aac Asn	gtc Val	ctg Leu 230		gcg Ala	gco	tgo Cys	tt1 Phe 23	=	a gcg y Ala	9 99 a 61	g ctg y Leu	719	
gg( G1) 240	y Ile	c ace	g cta r Le	a tad u Tyr	ggc Gly 245	мет	g gca Ala	tat Tyr	ato Mei	250	e va	a ca 1 Hi	c ga s As	t gg p Gl	c ctg y Leu 255	767	
gtç Va	g ca l Hi	c ag	g cg g Ar	c tt1 g Phe 260	# Pre	aco Thi	ggg Gly	g cco y Pro	ate 110 26		t gg a Gl	c ct y Le	g cc u Pr	c ta o Ty 27	c atg r Met 0	<b>815</b>	
aa Ly	g cg s Ar	c ct g Le	g ac u Th 27	r va	g gco l Ala	c ca a Hi	c cag s Gli	g cta n Lei 280	4 1111	c ca s Hi	c ag s Se	c gg r Gl	c aa y Ly 28	,	c ggt r Gly	863	
gg G1	c gc y Al	g cc a Pr 29	o Tr	g gg p Gl	t atg y Me	g tt t Ph	c tt e Le 29	ָנו טויָ	t cc y Pr	a ca o Gl	g ga n Gl	g ct u Le 30		g ca n Hi	c att s Ile	911	
cc Pr	a gg o G1 30	t gc y Al )5	g gc a Al	g ga a Gl	g ga u Gl	g gt u Va 31	g ga 1 G1 0	g cg u Ar	a ct g Le	g gt u va	c ct l Le 31	g ga u G L 5	ia ct iu Le	g ga eu As	ac tgg sp Trp	959	

Nostoc.ST25.txt
tcc aag cgg tag ggtgcggaac caggcacgct ggtttcacac ctcatgcctg Ser Lys Arg 320
tgataaggtg tggctagagc gatgcgtgtg agacgggtat gtcacggtcg actggtctga
tggccaatgg catcggccat gtctggtcat cacgggctgg ttgcctgggt gaaggtgatg
cacatcatca tgtgcggttg gaggggctgg cacagtgtgg gctgaactgg agcagttgtc
caggctggcg ttgaatcagt gagggtttgt gattggcggt tgtgaagcaa tgactccgcc
catattctat ttgtgggagc tgagatgatg gcatgcttgg gatgtgcatg gatcatggta
gtgcagcaaa ctatattcac ctagggctgt tggtaggatc aggtgaggcc ttgcacattg
catgatgtac tcgtcatggt gtgttggtga gaggatggat gtggatggat gtgtattctc
agacgtagac cttgactgga ggcttgatcg agagagtggg ccgtattctt tgagagggga
goctcgtgcc agaaatggtg agtggatgac tgtgacgctg tacattgcag gcaggtgaga
actgtct cgattgtaaa atacattcag atgcaaaaaa aaaaaaaaa aaaaaaa
<210> 16
<211> 322
<212> PRT
<213> Haematococcus pluvialis
<400> 16
Thr Phe His Lys Pro Val Ser Gly Ala Ser Ala Leu Pro His Ile Gly 1 15
Pro Pro Pro His Leu His Arg Ser Phe Ala Ala Thr Thr Met Leu Ser 20 25 30
Leu Gln Ser Ile Ser Val Lys Ala Arg Arg Val Glu Leu Ala Arg
Asp Ile Thr Arg Pro Lys Val Cys Leu His Ala Gln Arg Cys Ser Leu 50
Asp Ile Thr Arg Pro Lys Val Cys Leu His Ala Gln Arg Cys Ser Leu
Asp Ile Thr Arg Pro Lys Val Cys Leu His Ala Gln Arg Cys Ser Leu 50  Val Arg Leu Arg Val Ala Ala Pro Gln Thr Glu Glu Ala Leu Gly Thr 80
Asp Ile Thr Arg Pro Lys Val Cys Leu His Ala Gln Arg Cys Ser Leu Val Arg Leu Arg Val Ala Ala Pro Gln Thr Glu Glu Ala Leu Gly Thr 65 70 75 80 Val Gln Ala Ala Gly Ala Gly Asp Glu His Ser Ala Asp Val Ala Leu 95

Ser Gly Ile Ala Ile Phe Ala Thr Tyr Leu Arg Phe Ala Met His Met 130 140

Thr Val Gly Gly Ala Val Pro Trp Gly Glu Val Ala Gly Thr Leu Leu 145 150 160

Leu Val Val Gly Gly Ala Leu Gly Met Glu Met Tyr Ala Arg Tyr Ala 165 170 175

His Lys Ala Ile Trp His Glu Ser Pro Leu Gly Trp Leu Leu His Lys 180 185

Ser His His Thr Pro Arg Thr Gly Pro Phe Glu Ala Asn Asp Leu Phe 195 200 205

a Ile Ile Asn Gly Leu Pro Ala Met Leu Leu Cys Thr Phe Gly Phe 210 220

Trp Leu Pro Asn Val Leu Gly Ala Ala Cys Phe Gly Ala Gly Leu Gly 225 230 235

Ile Thr Leu Tyr Gly Met Ala Tyr Met Phe Val His Asp Gly Leu Val 245 250 255

His Arg Arg Phe Pro Thr Gly Pro Ile Ala Gly Leu Pro Tyr Met Lys 260 265 270

Arg Leu Thr val Ala His Gln Leu His His Ser Gly Lys Tyr Gly Gly 275 280 285

Ala Pro Trp Gly Met Phe Leu Gly Pro Gln Glu Leu Gln His Ile Pro 290 295 300

y Ala Ala Glu Glu Val Glu Arg Leu Val Leu Glu Leu Asp Trp Ser 310 315

Lys Arg

<210> 17

<211> 1650

<212> DNA

<213> Lycopersicon esculentum

<220>

<221> CDS

<222> (112)..(1614)

	<400:	> 1 caaa	7 ga a	actt	ttct	c tci	ttcad	ctag	ctgt	ttac	cat 🤉	gctt	gaaat	t to	aaga	atttt	60
													gaaaa		atg		117
	act Thr	ttg Leu	ttg Leu 5	aaa Lys	acc Thr	cca a Pro	ASH	aac ( Asn I 10	ctt ( _eu (	gaa 1 Glu 1	ttt Phe		aac o Asn F 15	cca ( Pro I	cat His	cat His	165
	ggt Gly	ttt Phe 20	gct Ala	gtt val	aaa Lys	Ala	agt Ser 25	acc f Thr	ttt a Phe a	aga Arg	J-C-1	gag Glu 30	aag d Lys l	cat (	cat His	aat Asn	213
4	ttt	ggt Gly	tct Ser	agg Arg	aag Lys	ttt Phe 40	tgt Cys	gaa Glu	act Thr	Leu	ggt Gly 45	aga Arg	agt ( Ser	gtt Val	tgt Cys	gtt Val 50	261
	aag Lys	ggt Gly	agt Ser	agt Ser	agt Ser 55	gct Ala	ctt Leu	tta Leu	gag Glu	ctt Leu 60	gta Val	cct Pro	gag Glu	acc Thr	aaa Lys 65	aag Lys	309
	gag Glu	aat Asn	ctt Leu	gat Asp 70	ttt Phe	gag Glu	ctt Leu	cct Pro	atg Met 75	tat Tyr	gac Asp	cct Pro	tca Ser	aaa Lys 80	ggg Gly	gtt val	357
	gtt Val	gtg Val	gat Asp 85	ctt Leu	gct Ala	gtg Val	gtt Val	ggt Gly 90	ggt Gly	ggc Gly	cct Pro	gca Ala	gga Gly 95	ctt Leu	gct Ala	gtt Val	405
	gca Ala	cag Gln 100	GII	gtt Val	tct Ser	gaa Glu	gca Ala 105	gga Gly	ctc Leu	tct Ser	gtt Val	tgt Cys 110	tca Ser	att Ile	gat Asp	ccg Pro	453
	aat Asn 115	Pro	aaa Lys	a ttg 5 Lei	ata Ile	tgg Trp 120	cct Pro	aat Asn	aac Asn	tat Tyr	ggt Gly 125	gtt Val	tgg Trp	gtg Val	gat Asp	gaa Glu 130	501
		gag	gc' i Ala	t ato a Mei	g gac E Asp 135	Leu	tta Leu	gat Asp	tgt Cys	cta Leu 140	ASP	gct Ala	acc Thr	tgg Trp	tct ser 145	٠.,	549
	gca Ala	gca Ala	a gt a Va	g tad 1 Ty: 150	rIle	gat Asp	gat Asp	aat Asn	acg Thr 155	Ala	aaa Lys	gat Asp	ctt Leu	cat His 160		. cct   Pro	597
	tai Tyi	t gga	a ag y Ar 16	y va	t aad 1 Asr	c cgg n Arg	aaa Lys	cag Gln 170		aaa Lys	tcg Ser	aaa Lys	atg Met 175		cag Glr	aaa Lys	645
	tg Cy:	t at: s Il: 18	e Me	g aa t As	t ggi n Gly	t gtt y Val	aaa Lys 185	Pile	cac His	caa Glr	gco 1 Ala	a Lys 190		ata Ile	a aag 2 Lys	ggtg val	693
	at 11 19	е нт	t ga s Gl	ıg ga u Gl	a tc u se	g aaa r Lys 200	s sei	ato r Met	ttg Lei	g ata i Ile	tge E Cy: 20	J ~J.	t gat n Asp	ggt Gly	t at	t act e Thr 210	741
	at Il	t ca e Gl	g gg n A	a ac la Th	g gt r Va 21	<u>ı</u> va	g cto	c gat u Ası	gca o Ala	a act		c tt y Ph	c tct e sei	aga Ar	a tc g se 22	t ctt r Leu 5	789

	gtt Val	cag Gln	tat Tyr	gat Asp 230	aag Lys	cct Pro	ta1 Tyl	aa As	ic C	Nost cc ( ro ( 35	חחר	tat	ca	a o	tt al	gct Ala 240	ta Ty	t g r G	igc ily		837
	att Ile	ttg Leu	gct Ala 245		gtg Val	gaa Glu	ga Gl	4 11	ac c is F 50	cc r	ttt Phe	gat Asp	gt Va	_	ac sn 55	aag Lys	at Me	g g t \	gtt /al		885
	ttc Phe	atg Met 260		tgg Trp	cga Arg	gat Asp	tc Se 26	ı n	at t is l	tg .eu	aag Lys	aac Asn	aa As 27		ct hr	gat Asp	ct	c a	aag Lys	3	933
	gag Glu 275		aat Asn	agt Ser	aga Arg	ata 116 280	: PI	a a o T	ct 1 hr 1	ttt Phe	ctt Leu	tat Tyr 285		a a la M	tg Met	cca Pro	tt Ph	t ne	tca Ser 290	a r O	981
		aac Asn	agg Arg	ata   Ile	ttt Phe 295	ctt Leu	ga i Gl	a g u G	aa a lu	aca Thr	tca Ser 300	ctc	gt Vä	ta q al A	gct Ala	cgt Arg	CO Pr 30	ro 05	gge Gly	c y	1029
4	ttg	cgt Arg	ata Ile	gat Asp 310	ASP	t att	ca e Gl	a g n G	: 1 U .	cga Arg 315	atg Met	gtç Val	3 <u>9</u> 9	ct ( la /	cgt Arg	tta Leu 320		ac sn	ca Hi	t s	1077
	Leu	ggg Gly	ata 116 325	E LY	a gtg s Va	g aag	g ag	: 1	itt Te 330	gaa Glu	gaa Glu	gat Asp	g o G		cat His 335	tgt Cys	C L	ta eu	at Il	a e	1125
	cca Pro	ato Met	: G1)	t gg y Gl	t cc y Pr	a ct o Le	u Pi	ca 9 10 \ 45	gta /al	tta Leu	cct Pro	cag Gli	• -	ga rg 50	gtc Val	gti Va	i G	ga ly	at Il	c e	1173
	ggt Gly 355	/ GI	t ac	a gc r Al	t gg a Gl	c at y Me 36	L V	tt d al H	cat His	cca Pro	tcc Ser	ac Th 36	_ ~	gt ily	tat Tyr	ate Me	g g t v	tg al	gc A1 37	a la 70	1221
	ag <u>c</u> Ar <u>c</u>	g ac	a ct r Le	a gc u Al	t gc a Al 37	g gc a Al '5	t c a P	ct (	gtt Val	gtt Val	gcc A1a 380		t g	icc Na	ata Ile	at Il	t c e @	aa 11 885	ta Ty	ac yr	1269
	cto Lei	c gg u Gl	t to y Se	t ga r Gl	u Ar	ga ag 'g Se	gt c er H	at is	tcg Ser	ggt Gly 395	~3.	t ga 1 Gl	a t u l	tta _eu	tco Sei	ac r Th 40	_	ict la	g1 Va	tt al	1317
		g aa p Ly	a ga s As 40	р це	g to eu Ti	gg co rp Pi	ro I	. I C	gag Glu 410	~ ' '	ag J Ar	a cg g Ar	gt d 'g (	caa Gln	aga Ar 41		g 1 u 1	ttc Phe	t P	tc he	1365
	tg Cy	c tt s Ph 42	ie G	gt at ly Me	tg ga	at a sp I	ie i	ett Leu 125	ctg Leu	aaq Lys	ct Le	t ga u As	- P	tta Leu 430	• •	t go o Al	a	aca Thr	. a	ga .rg	1413
	ag Ar 43	g Pt	ic ti	tt ga ne A	at g sp A	ca t la P 4	tc 1 he 1 40	ttt he	gac Asp	tt: Le	a ga u Gl	<b>u</b> .	ro 45	cgt Arg	ta Ty	t to r Ti	g P	cat His	5 G 4	igc ily i50	1461
	tt Ph	ic ti	ta t eu S	cg t er S	er A	ga t rg L	tg eu	ttt Phe	cta Lei	ı cc ı Pr	t ga o G1 46	u L	tc eu	ata Ile	gt Va	it t	tt he	gg( G1) 46		tg _eu	1509
	Se	er L	eu P	ne S	70	at g lis A	lla	Sei	ASI	47	5		9			4	80				1557
	a: L:	ag g ys G	ly T	ct g hr V 185	itt d al F	cca 1 Pro 1	ta _eu	gta Val	aa As 49	ii iaic	g at et I	tc a le A	ac Isn	aa¹ Ası		tg t eu L 95	ta eu	ca G1	g (	gat Asp	1605
											_			2							

aaa gaa tga atccgagtaa ttcggaatct tgtccaatct cgtgcc Lys Glu

<210>

<211> 500

<212> PRT

Lycopersicon esculentum <213>

<400> 18

Met Asp Thr Leu Leu Lys Thr Pro Asn Asn Leu Glu Phe Leu Asn Pro 1 10 15

His Gly Phe Ala Val Lys Ala Ser Thr Phe Arg Ser Glu Lys His 20 30

His Asn Phe Gly Ser Arg Lys Phe Cys Glu Thr Leu Gly Arg Ser Val 35 40 45

Cys Val Lys Gly Ser Ser Ser Ala Leu Leu Glu Leu Val Pro Glu Thr 50 60

Lys Lys Glu Asn Leu Asp Phe Glu Leu Pro Met Tyr Asp Pro Ser Lys 65 70 75

Gly Val Val Asp Leu Ala Val Val Gly Gly Pro Ala Gly Leu 85 90 95

Ala Val Ala Gln Gln Val Ser Glu Ala Gly Leu Ser Val Cys Ser Ile 100 105

Pro Asn Pro Lys Leu Ile Trp Pro Asn Asn Tyr Gly Val Trp Val 115 120 125

Asp Glu Phe Glu Ala Met Asp Leu Leu Asp Cys Leu Asp Ala Thr Trp 130 140

Ser Gly Ala Ala Val Tyr Ile Asp Asp Asn Thr Ala Lys Asp Leu His 145 150 150

Arg Pro Tyr Gly Arg Val Asn Arg Lys Gln Leu Lys Ser Lys Met Met 165 170

Gln Lys Cys Ile Met Asn Gly Val Lys Phe His Gln Ala Lys Val Ile 180 180

Lys Val Ile His Glu Glu Ser Lys Ser Met Leu Ile Cys Asn Asp Gly 195 200 205

Ile Thr Ile Gln Ala Thr Val Val Leu Asp Ala Thr Gly Phe Ser Arg 210 215 220

Ser Leu Val Gln Tyr Asp Lys Pro Tyr Asn Pro Gly Tyr Gln Val Ala 225 230 230

Tyr Gly Ile Leu Ala Glu Val Glu Glu His Pro Phe Asp Val Asn Lys 245 250 255

Met Val Phe Met Asp Trp Arg Asp Ser His Leu Lys Asn Asn Thr Asp 260 265 270

Leu Lys Glu Arg Asn Ser Arg Ile Pro Thr Phe Leu Tyr Ala Met Pro 275 280 285

Ser Ser Asn Arg Ile Phe Leu Glu Glu Thr Ser Leu Val Ala Arg 290 295 300

Pro Gly Leu Arg Ile Asp Asp Ile Gln Glu Arg Met Val Ala Arg Leu 305 310 320

Asn His Leu Gly Ile Lys Val Lys Ser Ile Glu Glu Asp Glu His Cys 325 330 335

Leu Ile Pro Met Gly Gly Pro Leu Pro Val Leu Pro Gln Arg Val Val 340 345 350

Gly Ile Gly Gly Thr Ala Gly Met Val His Pro Ser Thr Gly Tyr Met 355 360 365

Val Ala Arg Thr Leu Ala Ala Ala Pro Val Val Ala Asn Ala Ile Ile 370 380

Tyr Leu Gly Ser Glu Arg Ser His Ser Gly Asn Glu Leu Ser Thr 390 395

Ala Val Trp Lys Asp Leu Trp Pro Ile Glu Arg Arg Arg Gln Arg Glu 405 415

Phe Phe Cys Phe Gly Met Asp Ile Leu Leu Lys Leu Asp Leu Pro Ala 420 430

Thr Arg Arg Phe Phe Asp Ala Phe Phe Asp Leu Glu Pro Arg Tyr Trp 445

His Gly Phe Leu Ser Ser Arg Leu Phe Leu Pro Glu Leu Ile Val Phe 450 455 460

Gly Leu Ser Leu Phe Ser His Ala Ser Asn Thr Ser Arg Phe Glu Ile 465 470 480

Met Thr Lys Gly Thr Val Pro Leu Val Asn Met Ile Asn Asn Leu Leu 490 495

Gln Asp Lys Glu 500

<210> 19

<211> 33

<212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

<220>

21> primer\_bind 2> (1)..(33)

<223>

<400> 19 gcatgctcta gaccttataa agatattttg tga

33

<210> 20

<211> 33

<212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

<220>

:1> primer\_bind

<222> (1)..(33)

<223>

<400> 20 gcatgcatct agaaatggtt cagtgtcaac cat

.33

<210> 21

<211> 805

<212> DNA

<213> Nostoc sp. Strain PCC7120

<220>

<221> variation	
<222> (1)(805)	
<223>	
<400> 21 gcatgcatct agaaatggtt cagtgtcaac catcatctct gcattcagaa aaactggtgt	60
tattgtcatc gacaatcaga gatgataaaa atattaataa gggtatattt attgcctgct	120
ttatcttatt tttatgggca attagtttaa tcttattact ctcaatagat acatccataa	180
ttcataagag cttattaggt atagccatgc tttggcagac cttcttatat acaggtttat	240
ttattactgc tcatgatgcc atgcacggcg tagtttatcc caaaaatccc agaataaata	300
attttatagg taagctcact ctaatcttgt atggactact cccttataaa gatttattga	360
acattg gttacaccac ggacatcctg gtactgattt agaccctgat tattacaatg	420
gtcatcccca aaacttcttt ctttggtatc tacattttat gaagtcttat tggcgatgga	480
cgcaaatttt cggattagtg atgattttc atggacttaa aaatctggtg catataccag	540
aaaataattt aattatattt tggatgatac cttctatttt aagttcagta caactatttt	600
attttggtac atttttgcct cataaaaagc tagaaggtgg ttatactaac ccccattgtg	660
cgcgcagtat cccattacct cttttttggt cttttgttac ttgttatcac ttcggctacc	720
acaaggaaca tcacgaatac cctcaacttc cttggtggaa attacctgaa gctcacaaaa	780
tatctttata aggtctagag catgc	805
<210> 22	
<211> 24	
212> DNA	
13> Künstliche Sequenz	
<220>	
<221> primer_bind	
<222> (1)(24)	
<223>	
•	
<400> 22 aggtaccgca cggtctgcca atcc	24
aggeacegea eggg	
<210> 23	
<211> 26	

<212> DNA

26

```
<213> Künstliche Sequenz
<220>
<221> primer_bind
<222> (1)..(26)
<223>
<400> 23
aagcttgacc tgattatcag cacggt
<210> 24
  11> 4624
  12>
       DNA
<213> Erwinia uredovora
 <220>
 <221> CDS
 <222> (128)..(1267)
 <223>
 <220>
 <221> CDS
  <222>
        (1288)..(2766)
 <220>
  <221> CDS
  <222> (2802)..(3689)
  <223>
  <220>
  <221> iDNA
  <222> (3631)..(4158)
```

<223>

<400> 24 gtcgactttc agcagcgcat ggcgaaaatc cagacagccc ttcgtttggc aggggg	
atggccgctg ccgatatcat tgagcaggtt atgtgcaccg gtcagcctgt cttaag	tggg 120
agcggct atg caa ccg cat tat gat ctg att ctc gtg ggg gct gga c Met Gln Pro His Tyr Asp Leu Ile Leu Val Gly Ala Gly L 1	tc 169
gcg aat ggc ctt atc gcc ctg cgt ctt cag cag cag caa cct gat a Ala Asn Gly Leu Ile Ala Leu Arg Leu Gln Gln Gln Pro Asp M 15 20 25	tg 217 let :0
cgt att ttg ctt atc gac gcc gca ccc cag gcg ggc ggg aat cat a Arg Ile Leu Leu Ile Asp Ala Ala Pro Gln Ala Gly Gly Asn His T 35 40 45	acg 265 Thr
tgg tca ttt cac cac gat gat ttg act gag agc caa cat cgt tgg a Trp Ser Phe His His Asp Asp Leu Thr Glu Ser Gln His Arg Trp 1 50 60	ata 313 Cle
ccg ctg gtg gtt cat cac tgg ccc gac tat cag gta cgc ttt c Pro Leu Val Val His His Trp Pro Asp Tyr Gln Val Arg Phe R 65 70 75	ccc 361 Pro
aca cgc cgt cgt aag ctg aac agc ggc tac ttt tgt att act tct ( Thr Arg Arg Arg Lys Leu Asn Ser Gly Tyr Phe Cys Ile Thr Ser ( 80 85	
cgt ttc gct gag gtt tta cag cga cag ttc ggc acg	atg 4 <sup>5</sup> 7 Met 110
gat acc gcg gtc gca gag gtt aat gcg gaa tct gtt cgg ttg aaa Asp Thr Ala Val Ala Glu Val Asn Ala Glu Ser Val Arg Leu Lys 115	aag 505 Lys
ggt cag gtt atc ggt gcc cgc gcg gtg att gac ggg cgg ggt tat Gly Gln Val Ile Gly Ala Arg Ala Val Ile Asp Gly Arg Gly Tyr 130 135	gcg 553 Ala
gca aat tca gca ctg agc gtg ggc ttc cag gcg ttt att ggc cag Ala Asn Ser Ala Leu Ser Val Gly Phe Gln Ala Phe Ile Gly Gln 145	gaa 601 Glu
rp Arg Leu Ser His Pro His Gly Leu Ser Ser Pro Ile Ile Met 160	gat 649 Asp
gcc acg gtc gat cag caa aat ggt tat cgc ttc gtg tac agc ctg Ala Thr Val Asp Gln Gln Asn Gly Tyr Arg Phe Val Tyr Ser Leu 175 180	ccg 697 Pro 190
ctc tcg ccg acc aga ttg tta att gaa gac acg cac tat att gat Leu Ser Pro Thr Arg Leu Leu Ile Glu Asp Thr His Tyr Ile Asp 195 200	
gcg aca tta gat cct gaa tgc gcg cgg caa aat att tgc gac tat Ala Thr Leu Asp Pro Glu Cys Ala Arg Gln Asn Ile Cys Asp Tyr 210 215	gcc 793 Ala
gcg caa cag ggt tgg cag ctt cag aca ctg ctg cga gaa gaa cag Ala Gln Gln Gly Trp Gln Leu Gln Thr Leu Leu Arg Glu Glu Gln 235 235	ggc 841 Gly
gcc tta ccc att act ctg tcg ggc aat gcc gac gca ttc tgg cac Ala Leu Pro Ile Thr Leu Ser Gly Asn Ala Asp Ala Phe Trp Glr Seite 29	g cag 889 n Gln

	_ 10										-+-	. +-		+	cct	ac	٠.	937
cgc Arg 255	ccc Pro	ctg Leu	gcc Ala	tgt Cys	agt Ser 260	gga Gly	tta Leu	Arg	Ala	Gly 265	Lei	i Pi	ne F	iis	Pro	Th 27	r O	
acc Thr	ggc Gly	tat Tyr	tca Ser	ctg Leu 275	ccg Pro	ctg Leu	gcg Ala	gtt Val	gcc Ala 280	gtg Val	gco Ala	a A	ac o sp A	cgc Arg	ctg Leu 285	ag Se	jt er	985
gca Ala	ctt Leu	gat Asp	gtc Val 290	ttt Phe	acg Thr	tcg Ser	gcc Ala	tca Ser 295	att Ile	cac His	cat Hi	t g		att Ile 300	acg Thr	Ca Hi	is	1033
ttt Phe	gcc Ala	cgc Arg 305	gag Glu	cgc Arg	tgg Trp	cag Gln	cag Gln 310	cag Gln	ggc Gly	ttt Phe	tte Ph		gc rg   15	atg Met	ctg Leu	aa As	at sn	1081
cgc Arg	atg Met 320	ctg Leu	ttt Phe	tta Leu	gcc Ala	gga Gly 325	CCC Pro	gcc Ala	gat Asp	tca Sea	cg Ar 33	3 .	gg rp	cgg Arg	gtt Val	a M	tg et	1129
			tat Tyr	ggt	tta Leu 340	Pro	gaa Glu	gat Asp	tta Leu	ati 110 34	'	a A	gt	ttt Phe	tat Tyr	g A 3	cg 1a 50	1177
gga Gly	aaa Lys	cto Leu	acg Thr	ctg Leu 355	acc Thr	gat Asp	cgg Arg	cta Leu	cgt Arg 360	,	t ct e Le	g a	agc Ser	ggc Gly	aag Lys 365		cg ro	1225
cct Pro	gtt Val	ccg	g gta o val 370	Lei	a gca u Ala	gca Ala	ttg Leu	caa Glr 375	. ~	at a Il	t at e Me	tg a	acg Thr	act Thr 380				1267
cat	cgtt	aaa	_		tac a	itg a Net L	aa d .ys F	cca a Pro T		acg Thr 385	gta Val	at Il	t gç e G	gt c ly A	• • • •	ggo G1y 390	ttc / Phe )	1320
ggt Gly	gge Gly	ct;	g gc: u A1: 39	a Le	g gca u Ala	ati a Ile	cg1	t cta g Lei 40		a gc n Al	t g	cg la	ggg Gly	ato 116 405		c (	gtc Val	1368
tta Lei	a ct	g ct u Le 41	t ga u Gl	_	a cg n Ar	t ga g As <sub>l</sub>	t aaa p Ly: 41	3 L1	c gg o Gl	c gg y G	it c	gg .rg	gct Ala 420		t gt r Va	c :	tac Tyr	1416
	g ga u As 42	t ca p Gl		g tt y Ph	t ac e Th	c tt r Ph 43	e AS	t gc p Al	a gg a Gl	y Pi		cg hr 35	gtt Val	at Il	c ac e Th	c r	gat Asp	1464
cc Pr 44	c ag		c at a Il	t ga e Gl	a ga u G1 44	ū re	g tt u Ph	t go e Al	a ct a Le	-u ~	ca g la 6 50	iga ily	aaa Lys	ca Gl	g tt n Le	a eu	aaa Lys 455	1512
		it gt r Va	c ga al Gl	lu Le	g ct eu Le 50	g cc u Pr	g gt o Va	t ac	** * *	cg t ro P 65	tt t he ]	tac Tyr	cgc Arç	ct g Le		gt ys 70	tgg Trp	1560
ga G1	ıg to	a g er G	וא בי		tc tt al Ph	t aa ne As	it ta sn Ty	,, v.	at a sp A 80	ac g sn A	at (	caa Gln	ace Th	c cg r Ar 48	. =	tc eu	gaa Glu	1608
go Al	g ca la G	ın I			ag ti In Pl	tt aa ne As	511 P	cc co ro A 95	gc g rg A	at g sp \	tc al	gaa Glu	gg G1 50	<u> </u>	at c yr A	gt rg	cag Gln	1656
ti Pl	tt c ne L			at t yr s	ca c er A	gc gg rg A	cg g la V	tg t al P	HE L	aa ( ys ( Seit	J	٠.,	ta Ty	t c r L	ta a eu L	ag ys	ctc Leu	1704

	505					310											4753
ggt Gly 520	act Thr	gtc Val	cct Pro	ttt Phe	tta Leu 525	tcg Ser	ttc Phe	aga Arg	gac Asp	atg Met 530	ctt Leu	cgc Arg	gcc Ala	gca Ala	cct Pro 535	•	1752
caa Gln	ctg Leu	gcg Ala	aaa Lys	ctg Leu 540	cag Gln	gca Ala	tgg Trp	aga Arg	agc ser 545	gtt Val	tac Tyr	agt Ser	aag Lys	gtt Val 550			1800
agt Ser	tac Tyr	atc Ile	gaa Glu 555	gat Asp	gaa Glu	cat His	ctg Leu	cgc Arg 560	cag Gln	gcg Ala	ttt Phe	tct Ser	ttc Phe 565		tcg Ser		1848
ctg Leu	ttg Leu	gtg Val 570	ggc Gly	ggc Gly	aat Asn	ccc Pro	ttc Phe 575	gcc Ala	acc Thr	tca Ser	tcc Ser	att Ile 580	•	acg Thr	ttg Leu		1896
ata Ile	cac His 585	•		gag Glu	cgt Arg	gag Glu 590	tgg Trp	ggc Gly	gtc Val	tgg Trp	ttt Phe 595		cgt Arg	ggo	ggc Gly	;	1944
~J0		gca Ala	tta Leu	gtt Val	cag Gln 605	GIY	atg Met	ata Ile	aag Lys	ctg Leu 610	FILE	cag Gln	gat Asp	cto Lei	ggt i Gly 615		1992
	gaa Glu	gto Val	gtg Val	tta Leu 620	ASII	gcc Ala	aga Arg	gtc Val	agc Ser 625	1113	atg Met	gaa Glu	acg Thr	aca Thi 630		1	2040
aac Asn	aag Lys	att	gaa Glu 635	i Ala	gtg Val	cat His	tta Leu	gag Glu 640	wah	ggt	cgc Arg	agg Arg	tto Phe 645		g acg u Thi	Ž	2088
caa Gln	gcc Ala	gtg Va 650	gcg I Ala	g tca a Ser	a aat Asn	gca Ala	gat Asp 655	gtg Val	gtt Val	cat His	aco Thi	ta1 Ty:	t cgo r Arg	g As	c cti p Lei	g u	2136
tta Leu	ago Ser 665	ca		c cc1 s Pro	gco Ala	gcg Ala 670	ı va	aag Lys	cag Glr	tco Ser	aa r Asi 67!	· ·	a ct	g ca u Gl	g ac n Th	t r	2184
aag Lys	cgo Arg	+	g ag t Se	t aad r Asi	c tc1 n Sei 68!	r Lei	tti i Phe	t gtg e Val	cto Le	ta Ty: 690	I. LII.	t gg e Gl	t tt y Le	g aa u As	t ca n Hi 69	~	2232
		t ga s As	t ca p Gl	g cten	u Ala	g cai	t cae s Hi:	c acg s Thi	g gti Va 70	ı Cy:	t <b>tt</b> s Ph	c gg e G1	c cc y Pr	g cg o Ar 71	9 , 7	.c 'r	2280
cgo Arg	g ga	g ct u Le	g at u Il 71	e As	c ga p Gl	a at u Il	t tt e Ph	t aa e Ası 720	1 H L	t ga s As	t gg p Gl	c ct y Le	c gc u Al 72	4 0	ig ga iu As	ic ip	2328
tto Pho	c tc e Se	a ct r Le 73	t ta u Ty	+ c+	g ca u Hi	c gc s Al	g cc a Pr 73	c tg o Cy: 5	t gt s Va	c ac 1 Th	g ga ir As	t to p Se 74		a ci er Le	tg go eu Al	ig Ia	2376
CC'	t ga o Gl 74	a gg	.+ +c	jc gg /s Gl	c ag y Se	t ta r Ty 75	עו ד	t gt r Va	g tt 1 Le	g gc u Al	g co a Pr 75	. v c	ig co al Pi	cg ca	at ti is Lo	ta eu	2424
gg G1 76	c ac y Th	_	cg aa la As	ac ct sn Le	c ga eu As 76	D II	g ac p Th	g gt ir Va	t ga 1 Gl	u	gg co ly Pi 70	ca aa ro Ly	aa ci ys Lo	ta c eu A		ac sp 75	<b>2472</b>
		t t	tt g he A	cg ta la Ty	ac ct yr Le	t ga eu Gl	ig ca iu Gl	ig ca In Hi	5 1)	ac at /r Me eite	et P	ct g ro G	gc t ly L	ta c eu A	gg a rg s	gt er	2520

Nostoc.ST25.txt	
780 785 790	2568
cag ctg gtc acg cac cgg atg ttt acg ccg ttt gat ttt cgc gac cag Gln Leu Val Thr His Arg Met Phe Thr Pro Phe Asp Phe Arg Asp Glr 795	g 2568 n
ctt aat gcc tat cat ggc tca gcc ttt tct gtg gag ccc gtt ctt acc Leu Asn Ala Tyr His Gly Ser Ala Phe Ser Val Glu Pro Val Leu Tho 810 820	2616
cag agc gcc tgg ttt cgg ccg cat aac cgc gat aaa acc att act aa Gln Ser Ala Trp Phe Arg Pro His Asn Arg Asp Lys Thr Ile Thr Asi 825 830	t 2664 n
ctc tac ctg gtc ggc gca ggc acg cat ccc ggc gca ggc att cct gg Leu Tyr Leu Val Gly Ala Gly Thr His Pro Gly Ala Gly Ile Pro Gl 840 845	c 2712 y 5
gtc atc ggc tcg gca aaa gcg aca gca ggt ttg atg ctg gag gat ct Val Ile Gly Ser Ala Lys Ala Thr Ala Gly Leu Met Leu Glu Asp Le 860 865	g 2760 u
tga ataatccgtc gttactcaat catgcggtcg aaacg atg gca gtt ggc Met Ala Val Gly 875	2813
tcg aaa agt ttt gcg aca gcc tca aag tta ttt gat gca aaa acc cg Ser Lys Ser Phe Ala Thr Ala Ser Lys Leu Phe Asp Ala Lys Thr Ar 880 885	g 2861 g
cgc agc gta ctg atg ctc tac gcc tgg tgc cgc cat tgt gac gat gt Arg Ser Val Leu Met Leu Tyr Ala Trp Cys Arg His Cys Asp Asp Va 895 900 905	t 2909 al
att gac gat cag acg ctg ggc ttt cag gcc cgg cag cct gcc tta cag le Asp Asp Gln Thr Leu Gly Phe Gln Ala Arg Gln Pro Ala Leu G 910 915	aa 2957 In
acg ccc gaa caa cgt ctg atg caa ctt gag atg aaa acg cgc cag g	cc 3005 1a 40
tat gca gga tcg cag atg cac gaa ccg gcg ttt gcg gct ttt cag g Tyr Ala Gly Ser Gln Met His Glu Pro Ala Phe Ala Ala Phe Gln G 945	aa 3053 Tu
g gct atg gct cat gat atc gcc ccg gct tac gcg ttt gat cat c Val Ala Met Ala His Asp Ile Ala Pro Ala Tyr Ala Phe Asp His L 960 965	tg 3101 eu
gaa ggc ttc gcc atg gat gta cgc gaa gcg caa tac agc caa ctg g Glu Gly Phe Ala Met Asp Val Arg Glu Ala Gln Tyr Ser Gln Leu A 975 980	at 3149 Asp
gat acg ctg cgc tat tgc tat cac gtt gca ggc gtt gtc ggc ttg Asp Thr Leu Arg Tyr Cys Tyr His Val Ala Gly Val Val Gly Leu 990 995 1000	atg 3197 Met
atg gcg caa atc atg ggc gtg cgg gat aac gcc acg ctg gac co Met Ala Gln Ile Met Gly Val Arg Asp Asn Ala Thr Leu Asp Ai 1005 1010	gc 3242 rg
gcc tgt gac ctt ggg ctg gca ttt cag ttg acc aat att gct c Ala Cys Asp Leu Gly Leu Ala Phe Gln Leu Thr Asn Ile Ala A 1020 1025 1030	gc 3287 rg
gat att gtg gac gat gcg cat gcg ggc cgc tgt tat ctg ccg g Asp Ile Val Asp Asp Ala His Ala Gly Arg Cys Tyr Leu Pro A Seite 32	ca 3332 1a

Nostoc.ST25.txt 1035 1040 1045	
agc tgg ctg gag cat gaa ggt ctg aac aaa gag aat tat gcg gca Ser Trp Leu Glu His Glu Gly Leu Asn Lys Glu Asn Tyr Ala Ala 1050 1055	3377
cct gaa aac cgt cag gcg ctg agc cgt atc gcc cgt cgt ttg gtg Pro Glu Asn Arg Gln Ala Leu Ser Arg Ile Ala Arg Arg Leu Val 1065 1070	3422
cag gaa gca gaa cct tac tat ttg tct gcc aca gcc ggc ctg gca Gln Glu Ala Glu Pro Tyr Tyr Leu Ser Ala Thr Ala Gly Leu Ala 1080 1085	3467
ggg ttg ccc ctg cgt tcc gcc tgg gca atc gct acg gcg aag cag Gly Leu Pro Leu Arg Ser Ala Trp Ala Ile Ala Thr Ala Lys Gln 1095 1100 1105	3512
gtt tac cgg aaa ata ggt gtc aaa gtt gaa cag gcc ggt cag caa Val Tyr Arg Lys Ile Gly Val Lys Val Glu Gln Ala Gly Gln Gln 1110 1115 1120	3557
tgg gat cag cgg cag tca acg acc acg ccc gaa aaa tta acg Trp Asp Gln Arg Gln Ser Thr Thr Pro Glu Lys Leu Thr 1130	3602
ctg ctg ctg gcc gcc tct ggt cag gcc ctt act tcc cgg atg cgg Leu Leu Leu Ala Ala Ser Gly Gln Ala Leu Thr Ser Arg Met Arg 1140 1145 1150	3647
gct cat cct ccc cgc cct gcg cat ctc tgg cag cgc ccg ctc Ala His Pro Pro Arg Pro Ala His Leu Trp Gln Arg Pro Leu 1155 1160 1165	3689
tagcgccatg tctttcccgg agcgtcgcct gaagttttga caggggcggc gcatagag	ga 3749
agccaaaaga aacacaacct tctttgcccc tgacggcgtg atgcatacgg tgcgccat	
acaaccgttt gaggtagccc ttgcgtggaa tatagcggaa tggccaacgt tgatgcac	
gcccgtcgtg caccataaaa tagagtaatc catacgccgt catacctgcg ccaatcca	
ggagcggcca cattcctgta ctgcccagat aaatcagcag gatcgataat gcagcaaa	
cacggcata aagatcgtta acttcaaacg cacctttacg cggttcatga tgtgaaag	
catcccca accccagccg tgcatgatgt atttgtgtgc cagtgcagca atcacttg	
tgccaatcac ggtaacgaaa acgatcaggg cattccaaat ccacaacata atttctcc	
tagagacgtc tggcagcagg cttaaggatt caattttaac agagattagc cgatctg	
gcgggaaggg aaaaaggcgc gccagaaagg cgcgccaggg atcagaagtc ggctttc	
accacacggt agttggcttt acctgcacga acatggtcca gtgcatcgtt gattttc	
atcgggaagt actccactgt cggcgcaata tctgtacggc cagccagctt cagcagt	
cgcagctgcg caggtgaacc ggttgaagaa cccgtcacgg cgcggtcgcc taaaatc	
ctgaaagccg ggcacgtcaa acggcttcag tacggcaccc acggtatgga acttacc	
aggcgccagg gccgcaaagt agggttgcca gtcgagatcg acggcgaccg tgctgat	
caggtcaaac tggcccgcca ggctttttaa agctt	4624

<211> 380

<212> PRT

<213> Erwinia uredovora

<400> 25

Met Gln Pro His Tyr Asp Leu Ile Leu Val Gly Ala Gly Leu Ala Asn 10 15

Gly Leu Ile Ala Leu Arg Leu Gln Gln Gln Gln Pro Asp Met Arg Ile 20 25 30

Leu Leu Ile Asp Ala Ala Pro Gln Ala Gly Gly Asn His Thr Trp Ser 35 40 45

His His Asp Asp Leu Thr Glu Ser Gln His Arg Trp Ile Ala Pro
50 55

Leu Val Val His His Trp Pro Asp Tyr Gln Val Arg Phe Pro Thr Arg 65 70 75 80

Arg Arg Lys Leu Asn Ser Gly Tyr Phe Cys Ile Thr Ser Gln Arg Phe 85 90 95

Ala Glu Val Leu Gln Arg Gln Phe Gly Pro His Leu Trp Met Asp Thr 100 110

Ala Val Ala Glu Val Asn Ala Glu Ser Val Arg Leu Lys Lys Gly Gln 115 120 125

Val Ile Gly Ala Arg Ala Val Ile Asp Gly Arg Gly Tyr Ala Ala Asn 130 140

Ser Ala Leu Ser Val Gly Phe Gln Ala Phe Ile Gly Gln Glu Trp Arg 145 150 160

· Leu Ser His Pro His Gly Leu Ser Ser Pro Ile Ile Met Asp Ala Thr 165 170 175

Val Asp Gln Gln Asn Gly Tyr Arg Phe Val Tyr Ser Leu Pro Leu Ser 180 185

Pro Thr Arg Leu Leu Ile Glu Asp Thr His Tyr Ile Asp Asn Ala Thr 195 200 205

Leu Asp Pro Glu Cys Ala Arg Gln Asn Ile Cys Asp Tyr Ala Ala Gln 210 215 220

Gln Gly Trp Gln Leu Gln Thr Leu Leu Arg Glu Glu Gln Gly Ala Leu Seite 34 Pro Ile Thr Leu Ser Gly Asn Ala Asp Ala Phe Trp Gln Gln Arg Pro 245 250 255

Leu Ala Cys Ser Gly Leu Arg Ala Gly Leu Phe His Pro Thr Thr Gly 260 265 270

Tyr Ser Leu Pro Leu Ala Val Ala Val Ala Asp Arg Leu Ser Ala Leu 275 285

Asp Val Phe Thr Ser Ala Ser Ile His His Ala Ile Thr His Phe Ala 290 295

Arg Glu Arg Trp Gln Gln Gly Phe Phe Arg Met Leu Asn Arg Met 305 310 310

Phe Leu Ala Gly Pro Ala Asp Ser Arg Trp Arg Val Met Gln Arg 325

Phe Tyr Gly Leu Pro Glu Asp Leu Ile Ala Arg Phe Tyr Ala Gly Lys 340 345

Leu Thr Leu Thr Asp Arg Leu Arg Ile Leu Ser Gly Lys Pro Pro Val 355 360 365

Pro Val Leu Ala Ala Leu Gln Ala Ile Met Thr Thr 370 380

<210> 26

<211> 492

<212> PRT

3> Erwinia uredovora

<400> 26

Met Lys Pro Thr Thr Val Ile Gly Ala Gly Phe Gly Gly Leu Ala Leu 1 15

Ala Ile Arg Leu Gln Ala Ala Gly Ile Pro Val Leu Leu Glu Gln 20 25 30

Arg Asp Lys Pro Gly Gly Arg Ala Tyr Val Tyr Glu Asp Gln Gly Phe 35

Thr Phe Asp Ala Gly Pro Thr Val Ile Thr Asp Pro Ser Ala Ile Glu 50 60

Glu Leu Phe Ala Leu Ala Gly Lys Gln Leu Lys Glu Tyr Val Glu Leu Seite 35 65

Leu Pro Val Thr Pro Phe Tyr Arg Leu Cys Trp Glu Ser Gly Lys Val 85 90 95

Phe Asn Tyr Asp Asn Asp Gln Thr Arg Leu Glu Ala Gln Ile Gln Gln 100 105

Phe Asn Pro Arg Asp Val Glu Gly Tyr Arg Gln Phe Leu Asp Tyr Ser 115 120 125

Arg Ala Val Phe Lys Glu Gly Tyr Leu Lys Leu Gly Thr Val Pro Phe 130 140

Leu Ser Phe Arg Asp Met Leu Arg Ala Ala Pro Gln Leu Ala Lys Leu 145 150 160

Ala Trp Arg Ser Val Tyr Ser Lys Val Ala Ser Tyr Ile Glu Asp 175

Glu His Leu Arg Gln Ala Phe Ser Phe His Ser Leu Leu Val Gly Gly 180 185 190

Asn Pro Phe Ala Thr Ser Ser Ile Tyr Thr Leu Ile His Ala Leu Glu 195 200 205

Arg Glu Trp Gly Val Trp Phe Pro Arg Gly Gly Thr Gly Ala Leu Val 210 215

Gln Gly Met Ile Lys Leu Phe Gln Asp Leu Gly Gly Glu Val Val Leu 225 230 235 240

Asn Ala Arg Val Ser His Met Glu Thr Thr Gly Asn Lys Ile Glu Ala 245 250 255

√al His Leu Glu Asp Gly Arg Arg Phe Leu Thr Gln Ala Val Ala Ser 260 265 270

Asn Ala Asp Val Val His Thr Tyr Arg Asp Leu Leu Ser Gln His Pro 275 280 285

Ala Ala Val Lys Gln Ser Asn Lys Leu Gln Thr Lys Arg Met Ser Asn 290 295 300

Ser Leu Phe Val Leu Tyr Phe Gly Leu Asn His His His Asp Gln Leu 305 310 320

Ala His His Thr Val Cys Phe Gly Pro Arg Tyr Arg Glu Leu Ile Asp 325 330 335

Glu Ile Phe Asn His Asp Gly Leu Ala Glu Asp Phe Ser Leu Tyr Leu Seite 36 His Ala Pro Cys Val Thr Asp Ser Ser Leu Ala Pro Glu Gly Cys Gly 355

Ser Tyr Tyr Val Leu Ala Pro Val Pro His Leu Gly Thr Ala Asn Leu 370 380

Asp Trp Thr Val Glu Gly Pro Lys Leu Arg Asp Arg Ile Phe Ala Tyr 385 390 400

Leu Glu Gln His Tyr Met Pro Gly Leu Arg Ser Gln Leu Val Thr His 405 410 415

Arg Met Phe Thr Pro Phe Asp Phe Arg Asp Gln Leu Asn Ala Tyr His 420 425 430

y Ser Ala Phe Ser Val Glu Pro Val Leu Thr Gln Ser Ala Trp Phe 435 440

Arg Pro His Asn Arg Asp Lys Thr Ile Thr Asn Leu Tyr Leu Val Gly 450 455 460

Ala Gly Thr His Pro Gly Ala Gly Ile Pro Gly Val Ile Gly Ser Ala 465 470 480

Lys Ala Thr Ala Gly Leu Met Leu Glu Asp Leu Ile 485 490

<210> 27

296 <211>

PRT ≤212>

Erwinia uredovora

<400> 27

Met Ala Val Gly Ser Lys Ser Phe Ala Thr Ala Ser Lys Leu Phe Asp 10 15

Ala Lys Thr Arg Arg Ser Val Leu Met Leu Tyr Ala Trp Cys Arg His 20 25 30

Cys Asp Asp Val Ile Asp Asp Gln Thr Leu Gly Phe Gln Ala Arg Gln 35 40

Pro Ala Leu Gln Thr Pro Glu Gln Arg Leu Met Gln Leu Glu Met Lys 50 60

Thr Arg Gln Ala Tyr Ala Gly Ser Gln Met His Glu Pro Ala Phe Ala Seite 37

Ala Phe Gln Glu Val Ala Met Ala His Asp Ile Ala Pro Ala Tyr Ala 85 90 95

Phe Asp His Leu Glu Gly Phe Ala Met Asp Val Arg Glu Ala Gln Tyr 100 105 110

Ser Gln Leu Asp Asp Thr Leu Arg Tyr Cys Tyr His Val Ala Gly Val 115 120 125

Val Gly Leu Met Met Ala Gln Ile Met Gly Val Arg Asp Asn Ala Thr 130 140

Leu Asp Arg Ala Cys Asp Leu Gly Leu Ala Phe Gln Leu Thr Asn Ile 145 150 150

a Arg Asp Ile Val Asp Asp Ala His Ala Gly Arg Cys Tyr Leu Pro 165 170

Ala Ser Trp Leu Glu His Glu Gly Leu Asn Lys Glu Asn Tyr Ala Ala 180 185

Pro Glu Asn Arg Gln Ala Leu Ser Arg Ile Ala Arg Arg Leu Val Gln 195 200 205

Glu Ala Glu Pro Tyr Tyr Leu Ser Ala Thr Ala Gly Leu Ala Gly Leu 210 215 220

Pro Leu Arg Ser Ala Trp Ala Ile Ala Thr Ala Lys Gln Val Tyr Arg 225 230 230 235

Lys Ile Gly Val Lys Val Glu Gln Ala Gly Gln Gln Ala Trp Asp Gln 255 255

Arg Gln Ser Thr Thr Thr Pro Glu Lys Leu Thr Leu Leu Leu Ala Ala 260 265 270

Ser Gly Gln Ala Leu Thr Ser Arg Met Arg Ala His Pro Pro Arg Pro 275 285

Ala His Leu Trp Gln Arg Pro Leu 290 295

<210> 28

<211> 32

<212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

<22 <del>0</del> >	
<221> primer_bind	
<222> (1)(32)	
<223>	
<400> 28 tttttctcga gcgataaacg ctcacttggt ta	32
<210> 29	
<211> 32	
<212> DNA	
213> Künstliche Sequenz	
<220>	
<221> primer_bind	
<222> (1)(32)	: /
<223>	
<400> 29 ttttgtcga cacgttatgc tcacaacccc gg	32
<210> 30	
<211> 679	
<212> DNA	
13> Escherichia coli	
<220>	
<221> CDS	
<222> (87)(635)	
<223>	
<400> 30 ctcgagcgat aaacgctcac ttggttaatc atttcactct tcaattatct ataatgatga	60
gtgatcagaa ttacatgtga gaaatt atg caa acg gaa cac gtc att tta ttg Met Gln Thr Glu His Val Ile Leu Leu 1	113
aat gca cag gga gtt ccc acg ggt acg ctg gaa aag tat gcc gca cac Asn Ala Gln Gly Val Pro Thr Gly Thr Leu Glu Lys Tyr Ala Ala His Seite 39	16:

LO> 31

211> 182

<212> PRT

<213> Escherichia coli

<400> 31

Met Gln Thr Glu His Val Ile Leu Leu Asn Ala Gln Gly Val Pro Thr 1 10 15

aaaaaccccg acatttgccg gggttgtgag cataacgtgt cgac

Gly Thr Leu Glu Lys Tyr Ala Ala His Thr Ala Asp Thr Arg Leu His 20 25 30

Leu Ala Phe Ser Ser Trp Leu Phe Asn Ala Lys Gly Gln Leu Leu Val

679

Thr Arg Arg Ala Leu Ser Lys Lys Ala Trp Pro Gly Val Trp Thr Asn 50 60

Ser Val Cys Gly His Pro Gln Leu Gly Glu Ser Asn Glu Asp Ala Val 65 70 75 80

Ile Arg Arg Cys Arg Tyr Glu Leu Gly Val Glu Ile Thr Pro Pro Glu . 85 90 95

Ser Ile Tyr Pro Asp Phe Arg Tyr Arg Ala Thr Asp Pro Ser Gly Ile 100 110

Val Glu Asn Glu Val Cys Pro Val Phe Ala Ala Arg Thr Thr Ser Ala 115 120 125

Gln Ile Asn Asp Asp Glu Val Met Asp Tyr Gln Trp Cys Asp Leu 130 140

Ala Asp Val Leu His Gly Ile Asp Ala Thr Pro Trp Ala Phe Ser Pro 145 150 160

Trp Met Val Met Gln Ala Thr Asn Arg Glu Ala Arg Lys Arg Leu Ser 165 170 175

Ala Phe Thr Gln Leu Lys 180

<210> 32

<211> 31

<212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

<220>

<221> primer\_bind

<222> (1)..(31)

<223>

<400> 32 tttttccatg gtgaaggagg aaatagcgaa a

31

<210> 33

<211> 32

<212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

<221>	primer	_bind	d												
<222>	(1)(	(32)													
<223>															
<400> tttta	33 agct tt	cact	tttt	tct	tgta	.acc	aa								32
<210>	34														
<211>	962														
12>	DNA														
3>	Archae	eoglo	bus	fulg	ji dus	5									
<220>															
<221>	CDS														• /
<222>	(3)	(956)	)												
<223>															
<400>	2.4														
		ag ga	ag ga	aa a	ta g	cg a	aa a	gg g	cc g	aa a	ta a	tc a	ac a	aa	47
	g gtg a t Val L	ag g ys G	ag ga lu G 5	aa a lu I	ta g le A	cg a la L	aa a ys A	iy A	cc g la G .0	aa a lu I	ta a le I	tc a le A		aa ys 5	47
cc at Me 1		gag ( Glu	14 G 5	cta	re A	naa	ann	'9 î	.0 .cca	att	gga	ctc	ī 1 tac	.5 aaa	47 95
cc at Me 1 gcc a Ala I	g gtg a t Val L	gag Glu cat His	ctt (Leu )	ctg Leu	ccc Pro	gaa Glu	agg Arg	gag Glu 25	ccg Pro	att Ile	gga Gly	ctc Leu	tac Tyr 30	āaa Lys gta	
cc at Me 1 gcc a Ala I	g gtg a t Val L tt gaa le Glu	gag Glu cat His	ctt ( Leu ) 20 ctg	ctg Leu atc Ile	ccc Pro aaa Lys	gaa Glu gca Ala	agg Arg ggt Gly 40	gag Glu 25 ggc Gly	ccg Pro aag Lys	att Ile agg Arg	gga Gly cta Leu	ctc Leu agg Arg 45	tac Tyr 30 cct Pro	.ś aaa Lys gta val	95
gcc at Ala A ata a atc a atc a le s	g gtg a t Val L tt gaa le Glu ca agg cla Arg agc ctc ser Leu	gag Glu cat His 35 tta Leu	ctt (Leu ) 20 ctg Leu gca	ctg Leu atc Ile gtc Val	ccc Pro aaa Lys gaa Glu	gaa Glu gca Ala gcc Ala 55	agg Arg ggt Gly 40 ctt Leu	gag Glu 25 ggc Gly ggg Gly	ccg Pro aag Lys	att Ile agg Arg gac Asp	gga Gly cta Leu tac Tyr 60	ctc Leu agg Arg 45 aga Arg	tac Tyr 30 cct Pro aag Lys	áaaa Lys gta Val att Ile	95 143
gcc at a a a a a a a a a a a a a a a a a	g gtg a t Val L tt gaa le Glu ca agg la Arg agc ctc ser Leu 50 ccg gct	gag Glu cat His 35 tta Leu gct Ala	ctt cleu ctg cteu gca Ala gtc val	ctg Leu atc Ile gtc Val agc Ser	ccc Pro aaa Lys gaa Glu att Ile 70	gaa Glu gca Ala gcc Ala gcc Ala	agg Arg ggt Gly 40 ctt Leu aca Thr	gag Glu 25 ggc Gly ggg Gly atc	ccg Pro aag Lys aaa Lys	att Ile agg Arg gac Asp aac Asn 75	gga Gly cta Leu tac Tyr 60 ttc Phe	ctc Leu agg Arg 45 aga Arg acc Thr	tac Tyr 30 cct Pro aag Lys ctc Leu	áaaa Lys gta Val att Ile gtg Val	95 143 191
gcc at a a a a a a a a a a a a a a a a a	g gtg a t Val L tt gaa le Glu ca agg la Arg agc ctc ser Leu 50 ccg gct ro Ala	gag Glu cat His 35 tta Leu gct Ala ata	ctt Leu 20 ctg Leu gca Ala gtc Val atg Met	ctg Leu atc Ile gtc Val agc Ser gac Asp	ccc Pro aaa Lys gaa Glu att Ile 70 agg Arg	gaa Glu gca Ala gcc Ala 55 gaa Glu gac Asp	agg Arg ggt Gly 40 ctt Leu aca Thr	gag Glu 25 ggc Gly ggg Gly atc Ile atg Met	ccg Pro aag Lys aaa Lys cac His agg Arg 90	att Ile agg Arg gac Asp aac Asn 75 agg Arg	gga Gly cta Leu tac Tyr 60 ttc Phe	ctc Leu agg Arg 45 aga Arg acc Thr	tac Tyr 30 cct Pro aag Lys ctc Leu	aaa Lys gta Val att Ile gtg Val acg Thr 95	95 143 191 239

Nostoc.ST25.txt 115 120 125																	
	gag Glu	gga Gly	atc Ile 130	aga Arg	aaa Lys	gct Ala	aca Thr	gaa Glu 135	atg Met	ctt Leu	tcg Ser	gac Asp	gtt Val 140	tgc Cys	ata Ile	aaa Lys	431
	ata Ile	tgc Cys 145	gag Glu	ggg Gly	cag Gln	tac Tyr	tac Tyr 150	gac Asp	atg Met	agc Ser	ttt Phe	gag Glu 155	aaa Lys	aag Lys	gag Glu	agc Ser	479
	gtt Val 160	tcc Ser	gag Glu	gag Glu	gag Glu	tat Tyr 165	ctc Leu	agg Arg	atg Met	gtc Val	gag Glu 170	ctg Leu	aag Lys	acc Thr	gga Gly	gtg Val 175	527
	ctg Leu	att Ile	gca Ala	gct Ala	tct ser 180	gca Ala	gca Ala	tta Leu	cct Pro	gcg Ala 185	gtg val	ctt Leu	ttt Phe	ggg Gly	gag Glu 190	agc Ser	575
	gag Glu	gaa Glu	att Ile	gta Val 195	aag Lys	gcg Ala	ctg Leu	tgg Trp	gac Asp 200	tac Tyr	gga Gly	gtt Val	ctt Leu	agc Ser 205	ggt Gly	att Ile	623
		ttc Phe	cag Gln 210	Ile	cag Gln	gac Asp	gac Asp	ctg Leu 215	ctt Leu	gac Asp	ctg Leu	act Thr	gag Glu 220	gag Glu	acc Thr	gga Gly	671
	aag Lys	gac Asp 225	tgg Trp	gga Gly	agc Ser	gac Asp	ctg Leu 230	Leu	aaa Lys	ggg Gly	aag Lys	aaa Lys 235		ctg Leu	att Ile	gtc Val	719
	ata Ile 240	Lys	gcg Ala	ttc Phe	gaa Glu	aag Lys 245	gga Gly	gtg Val	aag Lys	cta Leu	aag Lys 250		ttt Phe	gga Gly	aag Lys	gaa Glu 255	767
	aag Lys	gcg Ala	gac Asp	gtc Val	tct Ser 260	Glu	att Ile	aga Arg	gat Asp	gat Asp 265	TIC	gaa Glu	aag Lys	tta Leu	aga Arg 270	gag Glu	815
	tgt Cys	ggt Gly	gcg	att Ile 275	: ASP	tac Tyr	gct	gcc	ago Ser 280	ME	gca : Ala	aga Arg	aag Lys	atg Met 285		gaa Glu	863
4	gag Glu	gcg Ala	aaa Lys 290	SAR	a aag J Lys	cto Leu	gaa Glu	gtt Val 295	Let	g cct u Pro	gaa Glu	a ago u Sei	aaa Lys 300		aag Lys	gaa Glu	911
	ih.	cto Lei 305	ı Lei	g gaa u Glu	a cti u Lei	t acc	gad Asp 310	) Pile	ttg Lei	g gti u Va	aca l Thi	a aga r Arq 31	g -J.	a aag s Lys	g tga	1	956
	aag	gctt															962
	<2	10>	35														
	<2	11>	317														
	<2	12>	PRT														
	<2	13>	Arc	haeo	glob	us f	ulgi	dus									
		00>															
	Me 1	t Va	l Ly	's G1	u G1 5	u Il	e Al	a Ly	s Ar	g Al 10	a Gl	u Il	e Il	e As	n Ly 15	s Ala	1

Ile Glu Glu Leu Leu Pro Glu Arg Glu Pro Ile Gly Leu Tyr Lys Ala 20 25 30 Ala Arg His Leu Ile Lys Ala Gly Gly Lys Arg Leu Arg Pro Val Ile 35 40 45 Ser Leu Leu Ala Val Glu Ala Leu Gly Lys Asp Tyr Arg Lys Ile Ile 50 60 Pro Ala Ala Val Ser Ile Glu Thr Ile His Asn Phe Thr Leu Val His 65 70 75 Asp Asp Ile Met Asp Arg Asp Glu Met Arg Arg Gly Val Pro Thr Val 85 90 95 s Arg Val Tyr Gly Glu Ala Thr Ala Ile Leu Ala Gly Asp Thr Leu 100 110 Phe Ala Glu Ala Phe Lys Leu Leu Thr Lys Cys Asp Val Glu Ser Glu 115 120 125 Gly Ile Arg Lys Ala Thr Glu Met Leu Ser Asp Val Cys Ile Lys Ile 130 140 Cys Glu Gly Gln Tyr Tyr Asp Met Ser Phe Glu Lys Lys Glu Ser Val 145 150 160 Ser Glu Glu Glu Tyr Leu Arg Met Val Glu Leu Lys Thr Gly Val Leu 165 170 Ile Ala Ala Ser Ala Ala Leu Pro Ala Val Leu Phe Gly Glu Ser Glu 180 185 u Ile Val Lys Ala Leu Trp Asp Tyr Gly Val Leu Ser Gly Ile Gly 195 200 Phe Gln Ile Gln Asp Asp Leu Leu Asp Leu Thr Glu Glu Thr Gly Lys 210 220 . Asp Trp Gly Ser Asp Leu Leu Lys Gly Lys Lys Thr Leu Ile Val Ile 225 230 235 Lys Ala Phe Glu Lys Gly Val Lys Leu Lys Thr Phe Gly Lys Glu Lys 255 250 255 Ala Asp Val Ser Glu Ile Arg Asp Asp Ile Glu Lys Leu Arg Glu Cys 260 265 Gly Ala Ile Asp Tyr Ala Ala Ser Met Ala Arg Lys Met Ala Glu Glu 275 280 285

Ala Lys Arg Lys Leu Glu Val Leu Pro Glu Ser Lys Ala Lys Glu Thr 290 295 300

Leu Leu Glu Leu Thr Asp Phe Leu Val Thr Arg Lys Lys 305 315

<210> 36

<211> 1293

<212> DNA

<213> Archaeoglobus fulgidus

<220>



<400> 36
taaaacgacg gccagtgagc gcgcgtaata cgactcacta tagggcgaat tgggtaccgg
gcccccctc gacgccgtcg ttcaatgaga atggataaga ggctcgtggg attgacgtga
gggggcaggg atggctatat ttctgggagc gaactccggg cgaggatcta gttgtaggga
gggattcatg acaccacaaa cagcc atg gtg aag gag gaa ata gcg aaa agg
Met Val Lys Glu Glu Ile Ala Lys Arg
flu Glu Ile Ala Lys Arg
Ala Glu Ile Ile Asn Lys Ala Ile Glu Glu Leu Leu Pro Glu Arg Glu
10
280

agg agg gga gtt ccg acg gta cac agg gtt tat ggg gaa gcg acg gcc 520
Arg Arg Gly Val Pro Thr Val His Arg Val Tyr Gly Glu Ala Thr Ala
90 95 100

att tta gca ggc gac aca ctc ttt gct gaa gcc ttc aag ctg ctg aca 568 Ile Leu Ala Gly Asp Thr Leu Phe Ala Glu Ala Phe Lys Leu Leu Thr 110 115

	aag Lys	tgc Cys	gat Asp	gtt Val 125	gag Glu	agc Ser	gag Glu	gga Gly	2+6	202	222	.txt gct Ala	aca	gaa Glu 135	atg Met	ctt Leu	616
	tcg Ser	gac Asp	gtt Val 140	tgc Cys	ata Ile	aaa Lys	ata Ile	tgc Cys 145	gag Glu	ggg Gly	cag Gln	tac Tyr	tac Tyr 150	gac Asp	atg Met	agc Ser	664
	ttt Phe	gag Glu 155	aaa Lys	aag Lys	gag Glu	agc Ser	gtt Val 160	tcc Ser	gag Glu	gag Glu	gag Glu	tat Tyr 165	ctc Leu	agg Arg	atg Met	gtc Val	712
	gag Glu 170	ctg Leu	aag Lys	acc Thr	gga Gly	gtg Val 175	ctg Leu	att Ile	gca Ala	gct Ala	tct Ser 180	~··~	gca Ala	tta Leu	cct Pro	gcg Ala 185	760
	gtg Val	ctt Leu	ttt Phe	ggg	gag Glu 190	agc Ser	gag Glu	gaa Glu	att Ile	gta Val 195	aag Lys	gcg Ala	ctg Leu	tgg Trp	gac Asp 200	tac Tyr	808
4	gga Gly	gtt Val	ctt Leu	agc ser 205	ggt Gly	att Ile	ggc Gly	ttc Phe	cag Gln 210	atc Ile	cag Gln	gac Asp	gac Asp	ctg Leu 215		gac Asp	856
	Leu	act Thr	gag Glu 220	gag Glu	acc Thr	gga Gly	aag Lys	gac Asp 225	117	gga Gly	ago Ser	gac Asp	cto Lei 230		aaa Lys	ggg Gly	904
	aag Lys	aaa Lys 235	Thr	ctg Leu	att Ile	gtc Val	ata Ile 240	Ly.S	gcg Ala	ttc Phe	gaa Glu	a aag 1 Lys 245		a gtg / val	aag Lys	cta Leu	952
	aag Lys 250	Thr	ttt Phe	gga Gly	aag Lys	gaa G1. 255	і шуэ	gcg Ala	gac Asp	gto val	tct Ser 26		at i Il	t aga e Arg	a gat g Asp	gat Asp 265	1000
	ato Ile	gaa e Glu	a aaq ı Ly:	g tta s Leu	aga Arg 270	GIL	tgt Cys	ggt Gly	gcg / Ala	ati 170 27		t ta p Ty	c gc r Al	t gc a Ala	a sei 280	atg Met O	1048
	gca Ala	a ag	a aa g Ly	g atg s Met 285	CAIC	gaa Glu	a gaç u Gli	g gcg i Ala	a aaa a Lys 290	, ,,	a aa g Ly	g ct s Le	c ga u Gl	a gt u Va 29	_	g cct u Pro	1096
	,	a ag u Se	c aa r Ly 30	S Ali	c aaq a Ly:	g ga s Gl	a aca u Thi	a ct r Le 30	u Le	g ga u Gl	a ct u Le	t ac u Th	c ga r As 31	<b>C</b>	c tt e Le	g gtt u Val	1144
	ac Th	a ag r Ar 31	g Ly	a aa s Ly	g tg: s	a aa	gctt	caat	tgc	atgc	tct	agat	gato	aa a	gaat	tcctg	1199
		ctag	tcta	tag							aata	aa to	atti	tctt	gtt:	ctatca	a 1259 1293

<210> 37

<211> 317

<212> PRT

<213> Archaeoglobus fulgidus

Met Val Lys Glu Glu Ile Ala Lys Arg Ala Glu Ile Ile Asn Lys Ala 10 10 15 15 Ile Glu Glu Leu Leu Pro Glu Arg Glu Pro Ile Gly Leu Tyr Lys Ala 20 25

Ala Arg His Leu Ile Lys Ala Gly Gly Lys Arg Leu Arg Pro Val Ile 35 40 45

Ser Leu Leu Ala Val Glu Ala Leu Gly Lys Asp Tyr Arg Lys Ile Ile 50 60

Pro Ala Ala Val Ser Ile Glu Thr Ile His Asn Phe Thr Leu Val His 65 75 80

Asp Asp Ile Met Asp Arg Asp Glu Met Arg Arg Gly Val Pro Thr Val 85 90 95

His Arg Val Tyr Gly Glu Ala Thr Ala Ile Leu Ala Gly Asp Thr Leu 100 110

Phe Ala Glu Ala Phe Lys Leu Leu Thr Lys Cys Asp Val Glu Ser Glu 115 120 125

Gly Ile Arg Lys Ala Thr Glu Met Leu Ser Asp Val Cys Ile Lys Ile 130 140

Cys Glu Gly Gln Tyr Tyr Asp Met Ser Phe Glu Lys Lys Glu Ser Val 145 150 160

Ser Glu Glu Glu Tyr Leu Arg Met Val Glu Leu Lys Thr Gly Val Leu 165 170

e Ala Ala Ser Ala Ala Leu Pro Ala Val Leu Phe Gly Glu Ser Glu 180 180

Glu Ile Val Lys Ala Leu Trp Asp Tyr Gly Val Leu Ser Gly Ile Gly 195 200

Phe Gln Ile Gln Asp Asp Leu Leu Asp Leu Thr Glu Glu Thr Gly Lys 210 220

Asp Trp Gly Ser Asp Leu Leu Lys Gly Lys Lys Thr Leu Ile Val Ile 225 230 240

Lys Ala Phe Glu Lys Gly Val Lys Leu Lys Thr Phe Gly Lys Glu Lys 255

Ala Asp Val Ser Glu Ile Arg Asp Asp Ile Glu Lys Leu Arg Glu Cys 260 270

Nostoc.ST25.txt Gly Ala Ile Asp Tyr Ala Ala Ser Met Ala Arg Lys Met Ala Glu Glu 275 285 Ala Lys Arg Lys Leu Glu Val Leu Pro Glu Ser Lys Ala Lys Glu Thr 290 295 300 Leu Leu Glu Leu Thr Asp Phe Leu Val Thr Arg Lys Lys 305 310 315 <210> 38 <211> 35 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz 20> primer\_bind <221> (1)..(35)<222> <223> <400> 38 35 gagetettea ttatttegat tttgattteg tgace <210> 39 <211> 44 <212> DNA <213> Künstliche Sequenz <220> <221> primer\_bind <222> (1)..(44)<223> <400> 39 44 aagcttgagc tcggttgatc agaagaagaa gaagaagatg aact <210> 40

Seite 48

<211>

<212>

653

DNA

<213> Arabidopsis thaliana

<220>	
<221> promoter	
<222> (1)(653)	
<223>	
<400> 40 gagctcttca ttatttcgat tttgatttcg tgaccagcga acgcagaata ccttgttgtg	60
taatacttta cccgtgtaaa tcaaaaacaa aaaggctttt gagctttttg tagttgaatt	120
tctctggctg atctttctg tacagattca tatatctgca gagacgatat cattgattat	180
ttgagcttct tttgaactat ttcgtgtaat ttgggatgag agctctatgt atgtgtgtaa	240
tttgaaga caacaagaaa ggtaacaagt gagggaggga tgactccatg tcaaaataga	300
egtcataaga ggcccatcaa taagtgcttg agcccattag ctagcccagt aactaccaga	360
ttgtgagatg gatgtgtgaa cagtttttt tttgatgtag gactgaaatg tgaacaacag	420
gcgcatgaaa ggctaaatta ggacaatgat aagcagaaat aacttatcct ctctaacact	480
tggcctcaca ttgcccttca cacaatccac acacatccaa tcacaacctc atcatatatc	540
tcccgctaat cttttttct ttgatctttt tttttttgct tattatttt ttgactttga	600
tctcccatca gttcatcttc ttcttcttct tctgatcaac cgagctcaag ctt	653
<210> 41	
<211> 28	
<212> DNA	
<213> Künstliche Sequenz	
<220>	
<221> primer_bind	
<222> (1)(28)	
<223>	
•	
<400> 41 gagctcactc actgatttcc attgcttg	28
<210> 42	
<211> 30	
<212> DNA	
<213> Künstliche Sequenz	

<220>		•
<221>	primer_bind	
<222>	(1)(30)	
<223>		
<400> aagctt	42 gagc tctttgttga agagatttgg	30
<210>	43	
<211>	37	
312>	DNA .	
<b>13</b> >	Künstliche Sequenz	
<220>		~
<221>	primer_bind	:,
<222>	(1)(37)	
<223>		
<400> cgccg	43 ttaag tcgatgtccg ttgatttaaa cagtgtc	37
<210>	44	
<211>		
12>		
<213>	Künstliche Sequenz	
<220>	•	
<221>	primer_bind	
<222>	(1)(34)	•
<223	-	
<400 atca	> 44 acggac atcgacttaa cggcgtttgt aaac	34
<210	> 45	
<211	> 783	

```
<212> DNA
<213> Arabidopsis thaliana
<220>
<221> promoter
<222>
       (1)..(783)
<223>
gageteacte actgatttee attgettgaa aattgatgat gaactaagat caatecatgt
<400> 45
                                                                       60
tagtttcaaa acaacagtaa ctgtggccaa cttagttttg aaacaacact aactggtcga
                                                                      120
  raaaaaga aaaaagagtt tcatcatata tctgatttga tggactgttt ggagttagga
                                                                      180
caaacatta tctacaaaca aagacttttc tcctaacttg tgattccttc ttaaacccta
                                                                      240
ggggtaatat tctattttcc aaggatcttt agttaaaggc aaatccggga aattattgta
                                                                      300
atcatttggg gaaacatata aaagatttga gttagatgga agtgacgatt aatccaaaca
                                                                      360
tatatatctc tttcttctta tttcccaaat taacagacaa aagtagaata ttggctttta
                                                                      420
acaccaatat aaaaacttgc ttcacaccta aacacttttg tttactttag ggtaagtgca
                                                                      480
 aaaagccaac caaatccacc tgcactgatt tgacgtttac aaacgccgtt aagtcgatgt
                                                                       540
 ccgttgattt aaacagtgtc ttgtaattaa aaaaatcagt ttacataaat ggaaaattta
                                                                       600
 tcacttagtt ttcatcaact tctgaactta cctttcatgg attaggcaat actttccatt
                                                                       660
 tttagtaact caagtggacc ctttacttct tcaactccat ctctcttt ctatttcact
                                                                       720
 tctttcttct cattatatct cttgtcctct ccaccaaatc tcttcaacaa agagctcaag
                                                                       780
                                                                       783
 <210>
        46
 <211>
        804
 <212> DNA
        Synechococcus WH8102
  <213>
  <220>
  <221> CDS
        (1)..(804)
  <222>
  <223>
```

1	atg Met 1	aaa Lys	acg Thr	aca Thi	a ag Ar 5	ja t 'g S	ct a er :	att Ile	tcg Ser	+00	g C	ca ·	tcg Ser	ac	+ 1	tgc Cys	tgg Trp	са Ні 15	t (	cac His	; ;		48
	cag Gln	ccg Pro	agt Ser	tge Cy:	t to	ca a er S	igc ier	tgg Trp	gtg Val	gca Ala 25	a a a A	at sn	gag Glu	tt Pł	ic a	agc Ser	cct Pro 30	ca G1	g n	gco Ala	i i		96
	ctc Leu	aaa Lys	ggg Gly 35	tt:	g gg	ct d la L	tg .eu	gct Ala	ggt Gly 40	ct	g a u I	tt le	gga Gly	to Se	ca e	gcc Ala 45	tgg Trp	Ct Le	eu	ct: Le:	c u	:	144
	tcc Ser	ctg Leu 50		ct Le	g a	gc 1 er 1	tac Tyr	acc Thr 55	ctg Leu	cc Pr	a c o l	tt .eu	gat Asp	G 6	<u>.</u>	acg Thr	cct Pro	gç G	gg ly	ct Le	g u		192
	ttg Leu 65	att	gg Gly	ag / Se	c t	eu .	att Ile 70	ctg Leu	ctc Leu	ag Ar	a g	gca Ala	ttt Phe 75	: C	tg eu	cac His	acc Thr	g	gg Ty	ct Le 80	g u		240
		atc Ile	gt; Va	t gc l Al	ан	ac is	gat Asp	tcc Ser	atg Met	ca Hi		gcc 41a 90	agt Sei	c C L	tg eu	gtt Val	ccg Pro	_	gt ly 5	ca Hi	t s		288
	Pro	gga Gly	tt. Le	g aa u As 10	in A	gc rg	tgg Trp	atc Ile	ggc Gly	ر∟	na ( /s '	gtg Val	ta: Ty:	t t r L	tg .eu	ttg Leu	gto Val 110	t T	at yr	gc A1	a		336
	ggc Gly	ttg Lei	tc Se 11	רַ דַ	t c	ag Tu	cgt Arg	tgt Cys	tco Ser 120	· AI	gc rg	aac Asn	ca Hi	c a s A	iga krg	cgt Arg 125	,	t C	ac lis	ct Le	g eu		384
	gca Ala	CC9	GI	g ad u Ti	cg t	tc he	cag Gln	gat Asp 135	, ,,,	g o A	ac sp	tac Tyr	ca Gl		gt Arg L40	tgc Cys	ace Th	c a	lat Nsn	a:	ac sn		432
	aad Asr 145	ate		a g u A	at 1 sp	tgg Trp	tat Tyr 150	٧a	cae Hi	c t	tc he	atg Met	gg G1 15	, ,	aac Asn	tat Tyi	ct Le	g g u (	ggc Sly	a M	tg et 60		480
	cgg	ca G Gl	a ct n Le	g t	eu 1	aat Asn 165	cta	age Se	tg Cy	t c s L	tt eu	tgg Trp 170	,	g eu	gcg Ala	cta Le	a at u Il	_	att Ile 175		tc eu		528
ĺ		c gg n G1	t to y So	er A	at sp .80	ctc Leu	cct	gc Al	t ca a Gl	U T	tc le 85	ate Me	g ca	it is	ctg Leu	ct Le	g tt u Le 19	-	tto Phe	e s	gc er		576
	gt Va	t ct 1 Le	u P	cg t ro L 95	tg .eu	atc Ile	ato Ile	ag e se	t to r se 20		gt	ca Gl	a ti n L	tg eu	ttt Phe	ct Le 20	= ''	:g	gga Gly	a a y T	icc hr		624
	tg Tr	g ti p Le 21	a c u P	cc (	ac lis	cga Arg	cg	t gg g G1 21	уді	c a	acg Thr	ac Th	a c r A	ga rg	Pro 220		y Va	tg al	ac: Th	a a	acg Thr		672
	cg Ar 22	c ag	gc c er L	tg (	gct Ala	ttg Leu	ca Hi 23	ž Pi	a go	cc (	ctc Leu	tc Se		tc he 35	gc: Al:	a go a Al	t to	gt ys	ta Ty	c a	aac Asn 240		720
		t g	gc t ly T	at yr	cat His	cgt Arg 245	jGi	a ca u H	t c	at is	gaa Glu		g c er P 50	ro	tc Se	c ac r Th	a c nr P	cc ro	tg Tr 25		ttt Phe		768
	C G	ag c In L	tg d eu F	ro	caa G1n 260	rei	t cg u Ar	ja aa 'g A	at g sn G	·u	tca Sei 26:		tc a	ict Thr	tg	a							. 804

<210> 47

<211> 267

<212> PRT

<213> Synechococcus WH8102

<400> 47

Met Lys Thr Thr Arg Ser Ile Ser Trp Pro Ser Thr Cys Trp His His 10 15

Gln Pro Ser Cys Ser Ser Trp Val Ala Asn Glu Phe Ser Pro Gln Ala 20 25 30

eu Lys Gly Leu Ala Leu Ala Gly Leu Ile Gly Ser Ala Trp Leu Leu 35 40 45

Ser Leu Gly Leu Ser Tyr Thr Leu Pro Leu Asp Gln Thr Pro Gly Leu 50 60

Leu Ile Gly Ser Leu Ile Leu Leu Arg Ala Phe Leu His Thr Gly Leu 65 70 75

Phe Ile Val Ala His Asp Ser Met His Ala Ser Leu Val Pro Gly His 85 90 95

Pro Gly Leu Asn Arg Trp Ile Gly Lys Val Tyr Leu Leu Val Tyr Ala 100 105 110

Gly Leu Ser Tyr Glu Arg Cys Ser Arg Asn His Arg Arg His His Leu 115 120 . 125

a Pro Glu Thr Phe Gln Asp Pro Asp Tyr Gln Arg Cys Thr Asn Asn 130 140

Asn Ile Leu Asp Trp Tyr Val His Phe Met Gly Asn Tyr Leu Gly Met 145 150 160

Arg Gln Leu Leu Asn Leu Ser Cys Leu Trp Leu Ala Leu Ile Ile Leu 165 170 175

Asn Gly Ser Asp Leu Pro Ala Gln Ile Met His Leu Leu Leu Phe Ser 180 185

Val Leu Pro Leu Ile Ile Ser Ser Cys Gln Leu Phe Leu Val Gly Thr 195 200 205

Trp Leu Pro His Arg Arg Gly Ala Thr Thr Arg Pro Gly Val Thr Thr 210 220

Nostoc.ST25.txt	
Arg Ser Leu Ala Leu His Pro Ala Leu Ser Phe Ala Ala Cys Tyr Asn 235 240	
Phe Gly Tyr His Arg Glu His His Glu Ser Pro Ser Thr Pro Trp Phe 255	
Gln Leu Pro Gln Leu Arg Asn Glu Ser Phe Thr 260 265	
<210> 48	
<211> 804	
<212> DNA	
<213> Künstliche Variante	
·	
20>	
.<221> CDS	
<222> (1)(804)	_
<223>	* /
<pre>&lt;400&gt; 48 atg aaa acg aca aga tct att tcg tgg cca tcg act tgc tgg cat cac atg aaa acg aca aga tct att tcg tgg cca tcg act tgc tgg cat cac Met Lys Thr Thr Arg Ser Ile Ser Trp Pro Ser Thr Cys Trp His His 10 15 .</pre>	48
cag ccg agt tgc tca agc tgg gtg gca aat gag ttc agc cct cag gcc Gln Pro Ser Cys Ser Ser Trp Val Ala Asn Glu Phe Ser Pro Gln Ala 20 25 30	96
ctc aaa ggg ttg gct ctg gct ggt ctg att gga tca gcc tgg ctg ctc Leu Lys Gly Leu Ala Leu Ala Gly Leu Ile Gly Ser Ala Trp Leu Leu 35 40 45	144
c ctg ggc ctg agc tac acc ctg cca ctt gat cag acg cct ggg ctg er Leu Gly Leu Ser Tyr Thr Leu Pro Leu Asp Gln Thr Pro Gly Leu 50 55	192
ttg att ggc agc ttg att ctg tgg cag acc ttt ctg cac acc ggg ctg Leu Ile Gly Ser Leu Ile Leu Trp Gln Thr Phe Leu His Thr Gly Leu 65 70 75	240
ttc atc gtt gcc cac gat tcc atg cac gcc agt ctg gtt ccg ggt cat Phe Ile Val Ala His Asp Ser Met His Ala Ser Leu Val Pro Gly His 85	288
ccc gga ttg aac cgc tgg atc ggc aaa gtg tat ttg ttg gtg tat gca Pro Gly Leu Asn Arg Trp Ile Gly Lys Val Tyr Leu Leu Val Tyr Ala 100 105	336
ggc ttg tct tat gag cgt tgt tcc cgc aac cac aga cgt cat cac ctg Gly Leu Ser Tyr Glu Arg Cys Ser Arg Asn His Arg Arg His His Leu 115 120	384
gca ccg gag acg ttc cag gat cct gac tac caa cgt tgc acc aat aac Ala Pro Glu Thr Phe Gln Asp Pro Asp Tyr Gln Arg Cys Thr Asn Asn Seite 54	432

130

135

	T30					100										
aac Asn 145	atc Ile	cta Leu	gat Asp	tgg Trp	tat Tyr 150	gtt val	cac His	ttc Phe	atg Met	ggc Gly 155	aac Asn	tat Tyr	ctg Leu	ggc Gly	atg Met 160	480
cgg Arg	caa Gln	ctg Leu	tta Leu	aat Asn 165	cta Leu	agc Ser	tgt Cys	ctt Leu	tgg Trp 170	ctg Leu	gcg Ala	cta Leu	atc Ile	att Ile 175	ctc Leu	528
aac. Asn	ggt Gly	tct Ser	gat Asp 180	ctc Leu	cct Pro	gct Ala	cag Gln	atc Ile 185	atg Met	cat His	ctg Leu	ctg Leu	ttg Leu 190	ttc Phe	agc ser	576
gtt Val	ctg Leu	ccg Pro 195	ttg Leu	atc Ile	atc Ile	agt ser	tcc Ser 200	tgt Cys	caa Gln	ttg Leu	ttt Phe	cta Leu 205	gtg Val	gga Gly	acc Thr	624
tgg Trp	tta Leu 210	ccc Pro	cac His	cga Arg	cgt Arg	ggg Gly 215	gcc Ala	acg Thr	aca Thr	cga Arg	ccg Pro 220	ggc Gly	gtg Val	aca Thr	acg Thr	672
25	agc Ser	ctg Leu	gct Ala	ttg Leu	cat His 230	Pro	gcc Ala	ctc Leu	tct Ser	ttc Phe 235	· / · · · ·	gct Ala	tgt Cys	tac	aac Asn 240	720
ttt Phe	ggc Gly	tat Tyr	cat His	cgt Arg 245	gaa Glu	cat His	cat His	gaa Glu	tcg ser 250		tcc Ser	aca Thr	cco Pro	tgg Trp 255	ttt Phe	768
cag Gln	ctg Leu	cca Pro	caa Gln 260	Leu	cga Arg	aat Asn	gaa Glu	tca Ser 265	File	act Thr	tga	l				804

<210> 49

<211> 267

<212> PRT

<213> Künstliche Variante

00> 49

Met Lys Thr Thr Arg Ser Ile Ser Trp Pro Ser Thr Cys Trp His His 10 15

Gln Pro Ser Cys Ser Ser Trp Val Ala Asn Glu Phe Ser Pro Gln Ala 25 30

Leu Lys Gly Leu Ala Leu Ala Gly Leu Ile Gly Ser Ala Trp Leu Leu 35 40 45

Ser Leu Gly Leu Ser Tyr Thr Leu Pro Leu Asp Gln Thr Pro Gly Leu 50 60

Leu Ile Gly Ser Leu Ile Leu Trp Gln Thr Phe Leu His Thr Gly Leu 65 70 75

Phe Ile Val Ala His Asp Ser Met His Ala Ser Leu Val Pro Gly His Seite 55 Pro Gly Leu Asn Arg Trp Ile Gly Lys Val Tyr Leu Leu Val Tyr Ala 100 105 110

Gly Leu Ser Tyr Glu Arg Cys Ser Arg Asn His Arg Arg His His Leu 115 120 125

Ala Pro Glu Thr Phe Gln Asp Pro Asp Tyr Gln Arg Cys Thr Asn Asn 130

Asn Ile Leu Asp Trp Tyr Val His Phe Met Gly Asn Tyr Leu Gly Met 145 150 160

Arg Gln Leu Leu Asn Leu Ser Cys Leu Trp Leu Ala Leu Ile Ile Leu 165 170 175

Gly Ser Asp Leu Pro Ala Gln Ile Met His Leu Leu Leu Phe Ser 180 185

Val Leu Pro Leu Ile Ile Ser Ser Cys Gln Leu Phe Leu Val Gly Thr 195 200 205

Trp Leu Pro His Arg Arg Gly Ala Thr Thr Arg Pro Gly Val Thr Thr 210 220

Arg Ser Leu Ala Leu His Pro Ala Leu Ser Phe Ala Ala Cys Tyr Asn 225 230 230

Phe Gly Tyr His Arg Glu His His Glu Ser Pro Ser Thr Pro Trp Phe 245 250

Gln Leu Pro Gln Leu Arg Asn Glu Ser Phe Thr 260 265

210> 50

<211> 804

<212> DNA

<213> Künstliche Variante

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(804)

<223>

<400> 50

at Me 1	g a	iaa .ys	acg Thr	aca Thr	ag Ar	a to g Se	et a	tt (le	tcg Ser	+~	g c	ca ro	+~~	ac	+ 1	tgc Cys	tg Tr	g d p H	at lis L5	ca Hi	C S	48
_	g d n l	ccg Pro	agt Ser	tgc Cys 20	tc Se	a ag	gc <u>1</u> er -	tgg Trp	gtg Val	gc A1 25	<b>~</b> .	at sn	gag Glu	tt Ph	tc a	agc Ser	cc Pr 30	t (	cag Gln	gc Al	c a	96
ct Le	c i	aaa Lys	ggg Gly 35	t t g	g gc	t c a L	tg (	gct Ala	ggt Gly 40	ct Le	:g a	itt []e	gga Gly	to / So	ca er	gcc Ala 45	tg Tr	ј <u>д</u>	ctg Leu	ct Le	c eu	144
to Se	er	ctg Leu 50		cto	g ag u Se	jc t er T	ac yr	acc Thr 55	ctg Leu	CC Pt	ca e ro 1	ctt Leu	ga1 ASI	_	ag In O	acg Thr	C P	ro	ggg Gly	C1	eu	192
t L	tg eu		ggc Gly	ag Se	c ti r Le	an T	tt le 0	ctg Leu	ctc	a q	ga ! rg /	gca Ala	tt Ph	t c e L	tg eu	cac His	a a c	cc hr	ggg Gly	L (8)	tg eu 0	240
		atc Ile	gtt Va	gc Al	c ca a H	15 4	jat Asp	tcc ser	atg Met	j c		gcc Ala 90	ag Se	t c r L	tg .eu	gtt Val	P	cg ro	ggt Gly 95	' H	at is	288
C P	cc	gga Gly	tte	g aa u As 10	ņΑ	gc 1 rg -	tgg Frp	atc Ile	ggo	, –	aa ys 05	gtg Val	ta Ty	t t	tg .eu	ttg Lei	g g u V 1	tg a1 .10	tat Tyr	g A	ca la	336
g	gc lly	ttg Lei	tc Se 11	t ta r Ty 5	t g r G	ag ( lu /	cgt Arg	tgt Cys	tce see		gc rg	aac Asn	ca Hi	s A	aga Arg	cg Ar 12	t c g H 5	at lis	cae Hi	c g s G	iga ily	384
C H	at Iis	cct Pro	GI	t ac y Th	it g	at	tta Leu	gat Asp 13	, P1	t g o A	jac Asp	tac Tyr	c ca	• • • •	cgt Arg 140		c a	icc Thr	aa As	t a n A	ac Asn	432
	aac Asn 145	ato		a ga u A	at t sp 7	gg rp	tat Tyr 150	٧a	t ca I Hi	c 1	ttc Phe	atg Me		gc ly 55	aac Asn	ta Ty	it (	ctg Leu	gg G1	с а у !	atg Met 160	480
•			a ct n Le	g t	eu /	aat Asn 165	cta Leu	ag Se	c tg r Cy	jt (	ctt Leu	tg Tr 17	۳ -	tg eu	gcc Ala	g ct	a a	ato Ile	at 11 17	t e '5	ctc Leu	528
		gg i Gl	t to y Se	t g er A 1	at (	ctc Leu	cct	gc Al	t ca a G		atc Ile 185		g c t H	at is	ctg Lei	g ct u Le	tg eu	ttg Lei 190	g tt u Pł )	ic ne	agc Ser	576
	gti Va	c ct	u P	cg t ro L 95	tg .eu	atc Ile	ate Ile	ag e Se	;, 2,	cc er 00	tgt Cys	ca Gl	a t n L	tg .eu	tt Ph		ta eu 05	gt va	9 gg	ga Iy	acc Thr	624
	tg:	p Le	a c eu P LO	cc c	ac Iis	cga Arg	cg Ar	y u	ig g ly A L5	cc 1a	acg Thi	ac r Th	a d	ga Arg	cc Pr 22	g g o G	gc ly	gt Va	g a	ca hr	acg Thr	672
	cg Ar 22	g Si	gc C er L	tg (	ict Ala	ttg Leu	ca Hi 23	3 F	ca g ro A	cc la	Le	c to		ttc Phe 235		a g a A	lct la	tg Cy	t t 's T	ac yr	aac Asn 240	720
			gc t ly 1	at yr	cat His	cgt Arc 245	וט ו	a c u H	at c is H	at lis	ga G1		cg er 50	cct Pro	to Se	c a er 1	ca Thr	CC Pr	c to T	gg rp 55	ttt Phe	768
	ca G1	ig c	tg ( eu l	ca Pro	caa Gln 260	ctt Lei	i Ar	ja a 'g A	at g sn G	gaa 51u	to Se 26	· <u>·</u>	tc he	act Thr	t i	ga						804

<210> 51

<211> 267

<212> PRT

<213> Künstliche Variante

<400> 51

Met Lys Thr Thr Arg Ser Ile Ser Trp Pro Ser Thr Cys Trp His His 10 15

Gln Pro Ser Cys Ser Ser Trp Val Ala Asn Glu Phe Ser Pro Gln Ala 20 25 30

eu Lys Gly Leu Ala Leu Ala Gly Leu Ile Gly Ser Ala Trp Leu Leu 35 40 45

Ser Leu Gly Leu Ser Tyr Thr Leu Pro Leu Asp Gln Thr Pro Gly Leu 50 60

Leu Ile Gly Ser Leu Ile Leu Leu Arg Ala Phe Leu His Thr Gly Leu 65 70 75

Phe Ile Val Ala His Asp Ser Met His Ala Ser Leu Val Pro Gly His 85 90 95

Pro Gly Leu Asn Arg Trp Ile Gly Lys Val Tyr Leu Leu Val Tyr Ala 100 105

Gly Leu Ser Tyr Glu Arg Cys Ser Arg Asn His Arg Arg His His Gly 115 120 125

s Pro Gly Thr Asp Leu Asp Pro Asp Tyr Gln Arg Cys Thr Asn Asn 130

Asn Ile Leu Asp Trp Tyr Val His Phe Met Gly Asn Tyr Leu Gly Met 145 150 160

Arg Gln Leu Leu Asn Leu Ser Cys Leu Trp Leu Ala Leu Ile Ile Leu 165 170 175

Asn Gly Ser Asp Leu Pro Ala Gln Ile Met His Leu Leu Phe Ser 180 185 190

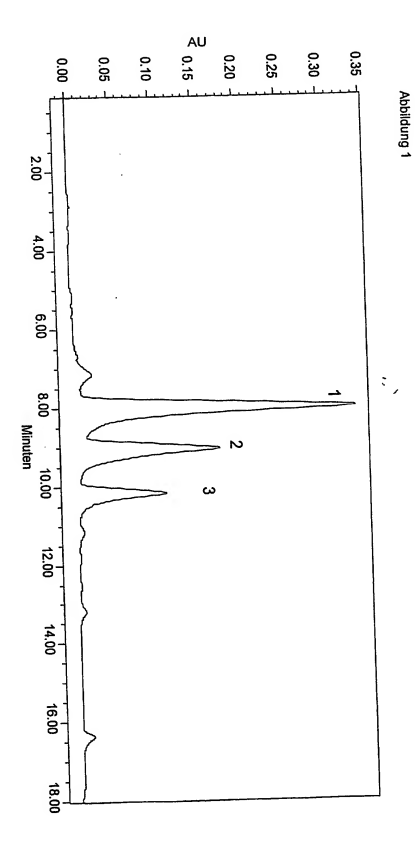
Val Leu Pro Leu Ile Ile Ser Ser Cys Gln Leu Phe Leu Val Gly Thr 195 200 205

Trp Leu Pro His Arg Arg Gly Ala Thr Thr Arg Pro Gly Val Thr Thr 210 215

Arg Ser Leu Ala Leu His Pro Ala Leu Ser Phe Ala Ala Cys Tyr Asn 225 230 240

Phe Gly Tyr His Arg Glu His His Glu Ser Pro Ser Thr Pro Trp Phe 255

Gln Leu Pro Gln Leu Arg Asn Glu Ser Phe Thr 260 265



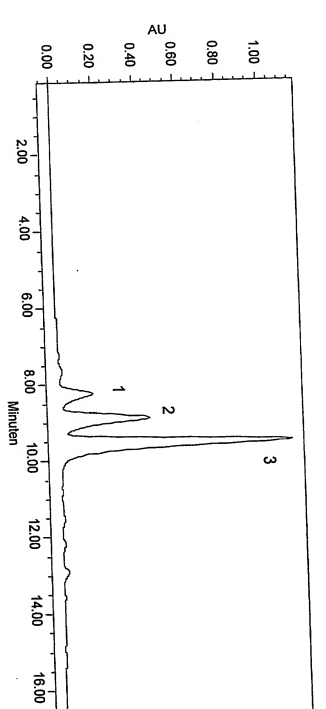


Abbildung 2

18.00

